(19) 世界知的所有機機関 国際事務局



A TORREO DITIONAL DE REFERENTIAN TORRE EN LES EN LES ANTONIO PROPRIO DE LA CONTRACTOR DE LA CONTRACTOR DE LA C

(43) 国際公開日 2001年2月8日(08.02.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/09316 A1

(51) 国際特許分類?: C12N 15/12, 9/12, 9/16, 1/15, 1/19, 1/21, 5/10, C07K 16/40, C12Q 1/68, 1/42, 1/48		Chiba (JP). 杉山友康 (SUGIYAMA, Tomoyasu) [JP/JP]; 〒292-0045 千葉県木更津市消見台2-6-23-102 Chiba (JP). 若松 電 (WAKAMATSU, Al) (JP/JP]; 〒292-0014
(21) 国際出願番号:	PCT/JP00/05061	千葉県木更津市高柳1473-4-202 Chiba (JP). 永井啓一 (NAGAI, Keiichi) [JP/JP]; 〒207-0022 東京都東大和市
(22) 国際出願日:	2000 年7 月28 日 (28.07.2000)	桜が丘3-44-14-9-204 Tokyo (JP) 大槻哲嗣 (OTSUKI, Tetsuji) [JP/JP]; 〒292-0055 千葉県木更津市朝日
(25) 国際出願の言語:	日本語	3-1-10-B102 Chiba (JP). 舟橋真一 (FUNAHASHI, Shin-ichi) [JP/JP]; 〒305-0055 茨城県つくば市上原

日本語 (26) 国際公開の書籍:

(30) 優先権データ: 特願平11/248036 1999年7月29日(29.07.1999) JP 60/159.590 1999年10月18日(18.10.1999) US 韓簡2000/118776 2000年1月11日(11.01.2000) JP 2000年2月17日(17.02.2000) US 60/183.322 JP 特頭2000/183767 2000年5月2日 (02.05.2000) 2000年6月9日(09.06.2000) 特頭2000/241899 ΙP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会社 ヘリックス研究所 (HELIX RESEARCH INSTITUTE) [JP/JP]: 〒292-0812 干菜県木更津市矢那1532番地3 Chiba (JP).

(72) 発明者; および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 太田紀夫 (OTA, Toshio) [JP/JP]; 〒251-0042 神奈川県藤沢市辻堂新町 1-2-7-105 Kanagawa (JP). 磁貝隆夫 (ISOGAI, Takao) [JP/JP]: 〒300-0303 茨城県稲敷郡阿見町大室511-12 Ibaraki (JP). 西川哲夫 (NISHIKAWA, Tetsue) [JP/JP]; 〒173-0013 東京都板橋区氷川町27-3-403 Tokyo (JP). 林 浩司 (HAYASHI, Koji) [JP/JP]; 〒299-0125 千 费県市原市有秋台西1-9-446 Chiba (JP). 齋藤 □ (SAITO, Kaoru) [JP/JP]; 〒292-0056 千葉県木更津市 木更津2-8-1-201 Chiba (JP). 山本順一 (YAMAMOTO, Jun-ichi) [JP/JP]; 〒292-0041 千葉県木更津市清見台 東3-28-3-A101 Chiba (JP). 石井静子 (ISHII, Shizuko) [JP/JP]: 〒292-0812 千葉県木更津市矢那4508-19-202

(74) 代理人: 清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.); 〒 300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階 Ibaraki (JP).

424-1 Ibaraki (JP). 妹尾千明 (SENOO, Chiaki) [JP/JP]; 〒305-0821 茨城県つくば市春日1-6-2-608 Ibaraki (JP)。

根津淳一 (NEZU, Jun-ichi) [JP/JP]; 〒305-0821 茨城県 つくば市春日1-6-2-103 Ibaraki (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM. DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ PL PT. RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM. GA. GN. GW. ML. MR. NE. SN. TD. TG).

添付公開斜額: 国際調査報告容

2 文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲述されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NOVEL GENES ENCODING PROTEIN KINASE/PROTEIN PHOSPHATASE

♥️ (54) 発明の名称: プロテインキナーゼ・プロテインフォスファターゼをコードする新規収伝子

(57) Abstract: Attempts are made to screen clones having kinase/phosphatase-like structures from clones which have been isolated and determined in structure by Helix Research Institute (Helix Clones; Japanese Patent Application 2000-183767). By subjecting all of the helix clones to homology examination with the use of known kinase/phosphatase amino acid sequences as queries, 2 novel genes are obtained. It is expected that these genes participate in signal transduction in cells. The physiological functions of these genes can be searched by using a reporter gene assay system whereby signal transduction can be detected. These proteins are useful as target molecules in designing drugs for the development of novel drugs.

(57) 要約:

ヘリックス研究所によって単離され構造が決定されたクローン (ヘリックスクローン; 特願 2000-183767)から、キナーゼ・フォスファターゼ様構造を持つクローンの選択を試みた。既知のキナーゼ・フォスファターゼのアミノ酸配列をクエリーとしたホモロジー検索を全ヘリックスクローンに対して行うことにより、2 個の新規な遺伝子を取得した。該遺伝子は、細胞内のシグナル伝達に関わっていることが予想される。シグナル伝達を検出可能なレポーター遺伝子アッセイ系により、本発明の遺伝子の生理機能を検索することが可能であり、本発明のタンバク質は、創薬標的分子として、新たな医薬品の開発の上で有用である。

WO 01/09316 PCT/JP00/05061

1

明細書

プロテインキナーゼ・プロテインフォスファターゼをコードする新規遺伝子

技術分野

本発明は、新規なヒトプロテインキナーゼ、およびプロテインフォスファター ゼ、および該タンパク質をコードする遺伝子に関する。

背景技術

細胞が正常に分化・増殖し、さらに組織レベルでの機能を発揮していくためには、その必要に応じて細胞が持つ様々な生理機能が正しく調和して制御されなければならない。そのような制御機構の多くにおいて、タンパク質リン酸化酵素/プロテインキナーゼ(以下キナーゼ)、及びタンパク質脱リン酸化酵素/プロテインフォスファターゼ(以下フォスファターゼ)によるタンパク質のリン酸化状態の調節は、中心的な役割を果たしていることがよく知られている。

現在までに多数のキナーゼ遺伝子、フォスファターゼが同定されており、それらは構造的によく保存された非常に大きいタンパク質ファミリーを構成していることが明らかとなっている(Semin Cell Biol 1994 Dec;5(6):367-76; Cell 1995 Jan 27;80(2):225-36; Genes Cells 1996 Feb;1(2):147-69; Trends Biochem Sci 1997 Jan;22(1):18-22; Proc Natl Acad Sci U S A 1999 Nov 23;96(24):13603-10)。細胞中に非常に多数のキナーゼ・フォスファターゼが存在するということは、すなわち、それだけ多数の細胞内生理機能がキナーゼ・フォスファターゼにより細かく制御されているということを意味する。従って、キナーゼ・フォスファターゼにより細かく制御されているということを意味する。従って、キナーゼ・フォスファターゼに代表される既存の薬剤よりも、より緻密に生理機能を制御し得る可能性を持つものと考えられる。キナーゼ・フォスファターゼ作用薬は、望ましくない

副作用を主作用からより解離させることが可能な、有益性の高い医薬品となり得ることが期待される。

このようなキナーゼ・フォスファターゼ作用薬を開発するためにはまず、それ ぞれのキナーゼ・フォスファターゼが関わる細胞内生理機能を特定し、その抑制 あるいは活性化が医療上の有益性を持つかどうかについての知見が得られなければならない。しかし、現在までに既に多数のキナーゼ・フォスファターゼが単離 され研究されているものの、未だ同定されていない分子も多数存在するものと予想される。また、遺伝子が単離されているものについても、それぞれのキナーゼ・フォスファターゼが関わる細胞内生理機能についての知識は未だ非常に乏しく、そのほとんどは解明されていない状態であると言える。新たなキナーゼ・フォスファターゼを同定し、その生理機能を解明することにより、新たな医薬品の開発や治療法の開発に重要な進展がもたらされることが期待される。

発明の開示

本発明は、新規なヒトプロテインキナーゼ、およびプロテインフォスファターゼタンパク質、並びに該タンパク質をコードする遺伝子、加えてそれらの製造お よび用途の提供を課題とする。

本発明者らは、上記課題を解決するために下記の如く鋭意研究を行った。まず本発明者らは、ヘリックス研究所によって単離され構造が決定されたクローン(以下、ヘリックスクローン; 特願平11-248036、特願2000-118776、特願2000-183767)からキナーゼ・フォスファターゼ様構造を持つクローン(KPクローン)を選択することを試みた。このヘリックスクローンは、[1]オリゴキャップ法による全長率の高いcDNAライブラリーの作製、および[2]5°末端側の配列からの全長性の評価システム(ESTに対して非全長でないものを除いた上で、ATGprによる評価に基づいて選択)との組み合わせによって取得された、全長である確率の高いクローンである。また、cDNAは哺乳動物細胞用発現ベクターに組み込まれて

いるため、直ちに細胞における発現実験を行うことが可能である等の利点を有す る。

本発明者らは既知のキナーゼ・フォスファターゼのアミノ酸配列をクエリーとしたホモロジー検索を全へリックスクローンに対して行うことにより、2個のクローン「C-NT2RP3001938」、「C-OVARC1000945」(以下、KPクローン)を選択した。このKPクローンには、ヒト新規タンパク質をコードする全長 cDNA が含まれている。既知のキナーゼ・フォスファターゼは、その多数が細胞内の様々なシグナル伝達経路に関わっていることが知られており、今回見出したキナーゼ・フォスファターゼ様構造を持つKPクローンも同様に、何らかのシグナル伝達経路に関わっている可能性が考えられる。これらのKPクローンを様々なレボーター遺伝子を用いたアッセイ系において評価していくことにより、その生理機能を類推し、創業標的分子としてのポテンシャルを探ることが可能であると考えられる。

上記の如く本発明者らは、新規なキナーゼ・フォスファターゼタンパク質を見 出し、本発明を完成させた。

即ち本発明は、新規なヒトプロテインキナーゼ、およびプロテインフォスファ ターゼタンパク質、並びに該タンパク質をコードする遺伝子、加えてそれらの製 浩および用途に関し、より具体的には、

- [1] 下記(a)から(d)のいずれかに記載のDNA、
- (a) 配列番号: 2または4に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする DNA。
- (b) 配列番号:1または3に記載の塩基配列のコード領域を含む DNA。
- (c) 配列番号:2または4に記載のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列を有し、配列番号:2または4に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNA。

- (d) 配列番号:1または3に記載の塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、配列番号:2または4に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNA。
- [2] 配列番号: 2または4に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質の部分 ペプチドをコードする DNA.
- (3) 〔1〕または〔2〕に記載の DNA によりコードされるタンパク質または ペプチド、
- [4] [1] または[2] に記載の DNA が挿入されたベクター、
- (5) 〔1〕または〔2〕に記載のDNAまたは〔4〕に記載のベクターを保持する宿主細胞、
- (6) (5) に記載の宿主細胞を培養し、該宿主細胞またはその培養上清から 発現させたタンパク質を回収する工程を含む、(3) に記載のタンパク質または ペプチドの製造方法、
- 〔7〕 〔3〕に記載のタンパク質に結合する抗体、
- [8] 配列番号:1または3に記載の塩基配列からなるDNAまたはその相補鎖に相補的な少なくとも15ヌクレオチドを含むポリヌクレオチド、
- (9) (3) に記載のタンパク質に結合する化合物のスクリーニング方法であって、
- (a) 該タンパク質またはその部分ペプチドに被検試料を接触させる工程、
- (b) 該タンパク質またはその部分ペプチドと被検試料との結合活性を検出する 工程、
- (c) 該タンパク質またはその部分ペプチドに結合する活性を有する化合物を選択する工程、を含む方法を提供するものである。

本発明は、新規なキナーゼ・フォスファターゼをコードするヒト由来遺伝子「C-NT2RP3001938」、「C-OVARC1000945」を提供する。ヒト由来遺伝子「C-NT2RP30

01938」cDNA の塩基配列を配列番号:1に、該 cDNA によりコードされるタンパク質のアミノ酸配列を配列番号:2に示す。ヒト由来遺伝子「C-OVARC1000945」cDNA の塩基配列を配列番号:3に、該 cDNA によりコードされるタンパク質のアミノ酸配列を配列番号:4に示す。

配列番号:1に示す「C-NT2RP3001938」は、418 アミノ酸からなるタンパク質をコードする ORF を有し、また配列番号:3に示す「C-OVARC1000945」は、865 アミノ酸からなるタンパク質をコードする ORF を有する。

本明細書において、特に断りがない限り、本発明の上記遺伝子「C-NT2RP30019 38」および「C-0VARC1000945」をまとめて「KP遺伝子」、それぞれの遺伝子によってコードされるタンパク質をまとめて「KPタンパク質」と表記する。

本発明のKPタンパク質は、ヘリックス研究所によって単離され、構造が決定されたクローンから、キナーゼ・フォスファターゼ様の構造を有するクローンとして選択された。キナーゼ・フォスファターゼによるタンパク質のリン酸化状態の調節は、細胞の正常な分化・増殖、および細胞レベルでの生理機能にとって中心的な役割を担っている。従って、本発明のタンパク質は、生体において重要な機能を担う分子であると考えられ、医薬品開発の上で標的分子として有用である。また、本発明のKPタンパク質は、タンパク質をリン酸化、脱リン酸化するための試薬として用いることも考えられる。

ヘリックスクローンは、特殊な方法により作製されており、高確率で全長鎖のcDNA を含むことが期待され(特願平 11-248036、特願 2000-118776、特願 2000-183767)、該 cDNA は哺乳類用発現ベクターに組み込まれているため、直ちに細胞における発現実験を行うことが可能である。従って、これらベクターを様々なレポーター遺伝子を用いたアッセイ系に順次供していくことによって、その生理的機能に関する情報を得ることが可能である。既知のキナーゼ・フォスファターゼは、その多数が細胞内の様々なシグナル伝達経路に関わっていることが知られており、本発明のKP遺伝子も同様にシグナル伝達経路に関わっていることが考え

られる。本発明の遺伝子について、既知のシグナル伝達を検出することが可能な レポーター遺伝子アッセイ系を用い、機能スクリーニングを行うことにより、様々 な牛理機能に関与する可能性を網羅的に検索することが可能である。

レポーター遺伝子を用いたアッセイ系は、多種多様の細胞内生理機能を、同一 のフォーマットによって簡便に評価することができる優れた実験系である。具体 的には、次のようなレポーター遺伝子アッセイにより機能スクリーニングを行う。 本発明のKP遺伝子を含むベクターを、各種エンハンサーエレメントを持つレポ ーター遺伝子と共に宿主細胞に導入し、KP遺伝子を発現させる。KP遺伝子を 今かベクターを導入しない対照細胞と比較して、レポーター遺伝子の発現が変化 した場合、エンハンサーエレメントに対して該KP遺伝子によってコードされる タンパク質が作用したものと判断することができる。種々のエンハンサーエレメ ントについて、本発明のKP遺伝子が作用するか否かを検討することにより、本 発明のKP遺伝子の生理機能について有益な情報が得られることが期待される。 多数のエンハンサーエレメントについて、該エレメントに作用するシグナル伝達 系、およびそのエンハンサーエレメントによって調節を受けている機能遺伝子等 に関する大量の情報が既に知られている。従って、被検KP遺伝子があるエンハ ンサーエレメントに対して作用することが示されれば、そのエンハンサーエレメ ントに関する既知の情報から、そのKP遺伝子が関わる生理機能を類推すること が可能である。

機能スクリーニングにおいては、KP遺伝子を単独で発現させた場合の作用と 共に、何らかの刺激を加え、その作用に対するKP遺伝子の及ぼす影響を調べる ことも有益である。すなわち、KP遺伝子単独では作用を示さない場合において も、既知の刺激による特定のエレメントの活性化に対して、共発現させたKP遺 伝子が、その活性化作用をさらに促進、あるいは抑制する可能性が考えられる。 既知の刺激としては、例えば、細胞表面レセプターのリガンド(インターロイキ ン類、増殖因子類、TGF-βファミリー、TNF-αファミリー、ホルモン類、低分子 化合物等)、細胞内シグナル伝達に関わる因子(各種キナーゼ、各種フォスファターゼ、低分子量 G タンパク質結合タンパクファミリー、Smad ファミリー、STATファミリー、TRAFファミリー、細胞表面レセプター等)の発現、およびストレス刺激(酸化ストレス、機械的ストレス、熱ストレス等)などを挙げることができる。

レポーター遺伝子を用いたアッセイは、当業者によって一般的に使用される市版の各種キットを用いて実施することができる。例えば、Clontech社の Mercury

™ Pathway Profiling Systems、Stratagene社の PathDetectR Trans-Reporting
System、および PathDetectR Cis-Reporting System等のキットを挙げることができる。また、文献に記載されている標準的な方法 (Overview of Genetic Report
er Systems. In Current Protocols in Molecular Biology, Ed. Ausubel, F. M.
et al., (Wiley & Sons, NY) Unit 9.6 (1995); Molecular Cloning: A Labora
tory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press (Cold Spring Harbor, NY
(1989))に従って実施することができる。

レポータ一遺伝子としてルシフェラーゼ遺伝子を使用する場合、このルシフェラーゼ活性の測定は、例えば、Promega 社の Dual-LuciferaseTM Reporter Assay System などを用いた標準的な方法によって測定することができる。

上記機能スクリーニングにおいて使用できるレポーター遺伝子としては、ルシフェラーゼ遺伝子の他、例えば、分泌性アルカリフォスファターゼ遺伝子、クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ (CAT) 遺伝子、およびβ-ガラクトシダーゼ遺伝子等を挙げることができる。また、レポーターアッセイに用いるエンハンサーエレメントとしては、血清反応性エレメント (Serum Response Element: SRE)、cAMP 反応性エレメント (CAMP Response Element: CRE)、TPA 反応性エレメント (TPA Response Element: TRE)、NFκB (Nuclear factor of κB cell) 結合エレメント、熱ショック反応性エレメント (Heat shock Response Element: HRE)、グルココルチコイド反応性エレメント (Gluccorticoid Respons

e Element: GRE) 、AP1 (Activator protein 1: c-jun/c-fos 複合体) 結合エレメント、NFAT (Nuclear Factor of Activated T-cells) 結合エレメント、p53 結合エレメント、インターフェロンγ活性化エレメント (Interferon Gamma Activated Sequence: GAS)、インターフェロン反応性エレメント (Interferon-Stimulated Response Element: ISRE)、E2F 結合エレメント、STAT ファミリー結合エレメント、Smad ファミリー結合エレメント、TCF/LEF 結合エレメント、GATA ファミリー結合エレメント、ステロール調節エレメント (Sterol Regulatory Element: SRE)、IRF (Interferon Regulatory Factor)ファミリー結合エレメント、PPARγ結合エレメント、および AhB 結合エレメントを例示することができる。

また、レポーターアッセイに用いる宿主細胞としては、293、Hela、NIH3T3、C V-1、Jurkat、血管平滑筋細胞、血管内皮細胞、および心筋細胞を例示することができる。

本発明は、また、ヒトKPタンパク質(配列番号:2または4)と機能的に同等なタンパク質を包含する。このようなタンパク質には、例えば、ヒトKPタンパク質の変異体、ホモログ、パリアント等が含まれる。ここで「機能的に同等」とは、対象となるタンパク質がKPタンパク質と同様に、タンパク質をリン酸化する機能および/またはタンパク質を脱リン酸化する機能を有することを指す。目的のタンパク質が、タンパク質をリン酸化するか否かは以下の手法により判定することができる。

キナーゼタンパク質と基質タンパク質を適当な反応液中で混合し、ATP 存在下で反応を行った後、基質タンパク質のリン酸化状態を測定することによりリン酸化活性を判定することができる。キナーゼタンパク質は適当な細胞株や、組織の抽出物から一般的な生化学的な方法により精製したものを使用することができる。また、哺乳動物細胞(COS7、CV-1、HEK293、HeLa、Jurkat、NIH3T3 など)や、昆虫細胞(Sf9 など)、大腸菌(E. coli)、酵母などにキナーゼタンパク質を発現する遺伝子を導入し、大量発現させたキナーゼタンパク質を用いることもできる。

 $[\gamma - ^{32}P]$ ATP などの、放射性同位元素で標識された ATP を用いることにより、基質タンパクのリン酸化状態を、液体シンチレーションカウンターや、オートラジオグラフィーなどにより測定することができる。

また、リン酸化タンパク特異的抗体などを用い、ELISA (enzyme-linked immun osorbent assay) や、ウエスタンブロット法などにより基質タンパクのリン酸化状態を測定することができる。基質タンパクとしては、特定のキナーゼに特異的なタンパク質を用いることもできるし、カゼインや、ヒストン、ミエリン塩基性タンパク(MBP)といった様々なキナーゼにより非特異的にリン酸化されることが知られているタンパク質を用いることもできる。あるいは、リン酸化される配列を持つ合成ペプチドなども用いることができる。

また、キナーゼタンパク質自身のリン酸化 (自己リン酸化) を測定することによってもリン酸化活性を判定することもできる。より具体的には、Protein Phosphorylation: A Practical Approach. First Edition (Hardie DG.等 著、Oxford University Press.、1993) などの成書に記載の一般的な方法に従って行うことができる。

目的のタンパク質が、タンパク質を脱リン酸化するか否かは以下の手法により 判定することができる。

フォスファターゼタンパク質とあらかじめリン酸化された基質タンパク質を適当な反応液中で混合し反応を行い、基質タンパクのリン酸化程度の減少を測定すること、あるいは基質タンパク質より遊離したリン酸の量を測定することにより脱リン酸化活性を判定することができる。フォスファターゼタンパク質としては、上記のリン酸化活性の判定の場合と同様にして調製したものを使用することができる。基質タンパク質としては、上記のリン酸化活性の判定の場合と同じものを使用することができる。また、ホスホリラーゼ、ホスホリラーゼキナーゼなども基質タンパクとして使用することができる。基質タンパク質をあらかじめリン酸化するためには、ホスホリラーゼキナーゼ、プロティンキナーゼ A、EGF レセプタ

ーなどのチロシンキナーゼなどの適当なキナーゼによりリン酸化すればよい。基質タンパク質のリン酸化状態は、上記のリン酸化活性の判定の場合と同様の方法により測定することができる。より具体的には、Protein Phosphorylation: A Practical Approach. First Edition (Hardie DG.等 著、Oxford University Press.、1993)などの成書に記載の一般的な方法に従って行うことができる。

また、被検タンパク質によってリン酸化、脱リン酸化される基質タンパク質の同定は、ファージベクターなどを用いた cDNA 発現ライブラリーを発現させ、それぞれのクローンから発現されるタンパク質が被検タンパク質の基質となるかどうかを判定することにより基質タンパクを同定することができる。より具体的には、EMBO J. (1997) 16:1921-1933.に記載の方法を参考に行うことができる。また、酵母ツーハイブリッドスクリーニング法などにより、被検タンパク質と結合するタンパク質を同定することにより、基質タンパクを同定することができる。より具体的には、EMBO J. (1997) 16:1909-1920.に記載の方法を参考に行うことができる。

あるタンパク質と機能的に同等なタンパク質を調製するための、当業者によく知られた方法としては、タンパク質に変異を導入する方法が知られている。例えば、当業者であれば、部位特異的変異誘発法 (Hashimoto-Gotoh, T. et al. (1995) Gene 152, 271-275、Zoller, MJ, and Smith, M. (1983) Methods Enzymol. 100, 468-500、Kramer, W. et al. (1984) Nucleic Acids Res. 12, 9441-9456、Kramer W, and Fritz HJ(1987) Methods. Enzymol. 154, 350-367、Kunkel, TA(1985) Proc Natl Acad Sci USA. 82, 488-492、Kunkel (1988) Methods Enzymol. 85, 2763-2766) 等を用いて、ヒトKPタンパク質(配列番号: 2または4)のアミノ酸に適宜変異を導入することにより、該タンパク質と機能的に同等なタンパク質を調製することができる。また、アミノ酸の変異は自然界においても生じうる。このように、ヒトKPタンパク質(配列番号: 2または4)のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が変異したアミノ酸配列を有し、該タンパク

質と機能的に同等なタンパク質もまた本発明のタンパク質に含まれる。このような変異体における、変異するアミノ酸数は、通常、50 アミノ酸以内であり、好ましくは30 アミノ酸以内であり、さらに好ましくは10 アミノ酸以内(例えば、5 アミノ酸以内)であると考えられる。

変異するアミノ酸残基においては、アミノ酸側鎖の性質が保存されている別のアミノ酸に変異されることが望ましい。例えばアミノ酸側鎖の性質としては、疎水性アミノ酸(A、I、L、M、F、P、W、Y、V)、親水性アミノ酸(B、D、N、C、E、Q、G、H、K、S、T)、脂肪族側鎖を有するアミノ酸(G、A、V、L、I、P)、水酸基含有側鎖を有するアミノ酸(S、T、Y)、硫黄原子含有側鎖を有するアミノ酸(C、M)、カルボン酸及びアミド含有側鎖を有するアミノ酸(D、N、E、Q)、塩基含有側鎖を有するアミノ酸(B、K、H)、芳香族含有側鎖を有するアミノ酸(H、F、Y、W)を挙げることができる(括弧内はいずれもアミノ酸の一文字表記を表す)。

あるアミノ酸配列に対する1又は複数個のアミノ酸残基の欠失、付加および/ または他のアミノ酸による置換により修飾されたアミノ酸配列を有するタンパク 質がその生物学的活性を維持することはすでに知られている (Mark, D. F. et a 1., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1984) 81, 5662-5666 、Zoller, M. J. & Sm ith, M. Nucleic Acids Research (1982) 10, 6487-6500 、Wang, A. et al., S cience 224, 1431-1433、Dalbadie-McFarland, G. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1982) 79, 6409-6413)。

ヒトドアタンパク質のアミノ酸配列に複数個のアミノ酸残基が付加されたタンパク質には、ヒトドアタンパク質を含む融合タンパク質が含まれる。融合タンパク質は、ヒトドアタンパク質と他のペプチド又はタンパク質とが融合したものであり、本発明に含まれる。融合タンパク質を作製する方法は、ヒトドアタンパク質(配列番号:2または4)をコードするDNAと他のペプチド又はタンパク質をコードするDNAをフレームが一致するように連結してこれを発現ペクターに導入し、宿主で発現させればよく、当業者に公知の手法を用いることができる。本発

明のタンパク質との融合に付される他のペプチド又はタンパク質としては、特に 限定されない。

本発明のタンパク質との融合に付される他のペプチドとしては、例えば、FLAG (Hopp, T. P. et al., BioTechnology (1988) 6, 1204-1210)、6 個の His (ヒスチジン) 残基からなる $6 \times \text{His}$ 、 $10 \times \text{His}$ 、 $4 \times \text{Lo}$ 大力になる $6 \times \text{His}$ (Ha)、ヒト cーmyc の断片、VSV-GP の断片、p18HIV の断片、 $6 \times \text{Lo}$ 大力になる $6 \times \text{His}$ (Ha)、ヒト c 一元 c の断片、VSV-GP の断片、p18HIV の断片、 $6 \times \text{Lo}$ 大力になる $6 \times \text{Lo}$ 大力になる $6 \times \text{His}$ (Ha)、ヒト c 元式の断片、VSV-GP の断片、p18HIV の断片、 $6 \times \text{Lo}$ 大力になる $6 \times \text{Lo}$ 大力になりできる。 $6 \times \text{Lo}$ 大力になりできる。

また、あるタンパク質と機能的に同等なタンパク質を調製する当業者によく知られた他の方法としては、ハイブリダイゼーション技術(Sambrook,Jet al., Molecular Cloning 2nd ed., 9.47-9.58, Cold Spring Harbor Lab. press, 198 9)を利用する方法が挙げられる。即ち、当業者であれば、ヒトKPタンパク質をコードする DNA 配列(配列番号:1または3)もしくはその一部を基に、これと相同性の高い DNA を単離して、該 DNA からヒトKPタンパク質と機能的に同等なタンパク質を単離することも通常行いうることである。本発明には、ヒトKPタンパク質をコードする DNA とハイブリダイズする DNA がコードし、ヒトKPタンパク質と機能的に同等なタンパク質が含まれる。このようなタンパク質としては、例えば、ヒトおよび他の哺乳動物のホモログ(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ウシなどがコードするタンパク質)が挙げられる。

ヒトKPタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードする DNA を単離する ためのハイブリダイゼーションの条件は、当業者であれば適宜選択することがで きる。ハイブリダイゼーションの条件としては、例えば、低ストリンジェントな 冬件が挙げられる。低ストリンジェントな条件とは、ハイブリダイゼーション後 の洗浄において、例えば 42°C、2×SSC、0.1% SDS の条件であり、好ましくは 50°C、 2×SSC、0.1%SDS の条件である。より好ましいハイブリダイゼーションの条件 としては、高ストリンジェントな条件が挙げられる。高ストリンジェントな条件 とは、例えば 65°C、0.1×SSC 及び 0.1%SDS の条件である。これらの条件におい て、温度を上げる程に高い相同性を有する DNA が効率的に得られることが期待で きる。但し、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーに影響する要素とし ては温度や塩濃度など複数の要素が考えられ、当業者であればこれら要素を適宜 選択することで同様のストリンジェンシーを実現することが可能である。ハイブ リダイゼーションの条件に関するさらなる指針は、例えば Sambrook ら(1989, Mo lecular Cloning, A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Press, N. Y.), *117 Ausubel 5(1995, Current Protocols in Molecular Biology, John Wile v & Sons. N. Y.)にユニット 2.10 により、当技術分野において容易に入手可能で ある。

また、ハイブリダイゼーションにかえて、ヒトKPタンパク質をコードする DN A (配列番号:1または3)の配列情報を基に合成したプライマーを用いる遺伝子 増幅法、例えば、ポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) 法を利用して単離することも可能である。

これらハイブリダイゼーション技術や遺伝子増幅技術により単離される DNA がコードする、ヒトK Pタンパク質と機能的に同等なタンパク質は、通常、ヒトK Pタンパク質(配列番号:2または4)とアミノ酸配列において高い相同性を有する。本発明のタンパク質には、ヒトK Pタンパク質と機能的に同等であり、かつ配列番号:2または4に示されるアミノ酸配列と高い相同性を有するタンパク

質も含まれる。高い相同性とは、アミノ酸レベルにおいて、通常、少なくとも 65%以上の同一性、好ましくは 75%以上の同一性、さらに好ましくは 85%以上の同一性、さらに好ましくは 95%以上の同一性を指す。 タンパク質の相同性を決定するには、文献 (Wilbur, W. J. and Lipman, D. J. Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1983) 80.726-730) に記載のアルゴリズムにしたがえばよい。

本発明のタンパク質は、後述するそれを産生する細胞や宿主あるいは精製方法により、アミノ酸配列、分子量、等電点又は糖鎖の有無や形態などが異なり得る。しかしながら、得られたタンパク質が、ヒトKPタンパク質と同等の機能を有している限り、本発明に含まれる。例えば、本発明のタンパク質を原核細胞、例えば大腸菌で発現させた場合、本来のタンパク質のアミノ酸配列のN末端にメチオニン残基が付加される。本発明のタンパク質はこのようなタンパク質も包含する。

本発明のタンパク質は、当業者に公知の方法により、組み換えタンパク質として、また天然のタンパク質として調製することが可能である。組み換えタンパク質であれば、本発明のタンパク質をコードするDNA(例えば配列番号:1または3に記載の塩基配列を有するDNA)を、適当な発現ベクターに組み込み、これを適当な宿主細胞に導入して得た形質転換体を回収し、抽出物を得た後、イオン交換、逆相、ゲル濾過などのクロマトグラフィー、あるいは本発明のタンパク質に対する抗体をカラムに固定したアフィニティークロマトグラフィーにかけることにより、または、さらにこれらのカラムを複数組み合わせることにより精製し、調製することが可能である。

また、本発明のタンパク質をグルタチオン S-トランスフェラーゼタンパク質との融合タンパク質として、あるいはヒスチジンを複数付加させた組み換えタンパク質として宿主細胞(例えば、動物細胞や大腸菌など)内で発現させた場合には、発現させた組み換えタンパク質はグルタチオンカラムあるいはニッケルカラムを用いて精製することができる。融合タンパク質の精製後、必要に応じて融合タン

パク質のうち、目的のタンパク質以外の領域を、トロンビンまたはファクターXaなどにより切断し、除去することも可能である。

天然のタンパク質であれば、当業者に周知の方法、例えば、本発明のタンパク質を発現している組織や細胞の抽出物に対し、後述する本発明のタンパク質に結合する抗体が結合したアフィニティーカラムを作用させて精製することにより単離することができる。抗体はポリクローナル抗体であってもモノクローナル抗体であってもよい。

本発明は、また、本発明のタンパク質の部分ペプチドを包含する。本発明の部分ペプチドは、少なくとも7アミノ酸以上、好ましくは8アミノ酸以上、さらに好ましくは9アミノ酸以上のアミノ酸配列からなる。該部分ペプチドは、例えば、本発明のタンパク質に対する抗体の作製、本発明のタンパク質に結合する化合物のスクリーニングや、本発明のタンパク質の促進剤や阻害剤のスクリーニングに利用し得る。また、本発明のタンパク質のアンタゴニストや競合阻害剤になり得る。本発明の部分ペプチドは、遺伝子工学的手法、公知のペプチド合成法、あるいは本発明のタンパク質を適切なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成は、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによってもよい。

本発明のタンパク質をコードする DNA は、上述したような本発明のタンパク質の in vivo や in vitro における生産に利用される他、例えば、本発明のタンパク質をコードする遺伝子の異常に起因する疾患や本発明のタンパク質により治療可能な疾患の遺伝子治療などへの応用も考えられる。本発明の DNA は、本発明のタンパク質をコードしうるものであればいかなる形態でもよい。即ち、mRNA から合成された cDNA であるか、ゲノム DNA であるか、化学合成 DNA であるかなどを問わない。また、本発明のタンパク質をコードしうる限り、遺伝暗号の縮重に基づく任意の塩基配列を有する DNA が含まれる。

本発明の DNA は、当業者に公知の方法により調製することができる。例えば、本発明のタンパク質を発現している細胞より cDNA ライブラリーを作製し、本発明の DNA の配列(例えば、配列番号:1または3)の一部をプローブにしてハイブリダイゼーションを行うことにより調製できる。cDNA ライブラリーは、例えば、文献 (Sambrook, J. et al., Molecular Cloning、Cold Spring Harbor Laborat ory Press (1989))に記載の方法により調製してもよいし、市販の DNA ライブラリーを用いてもよい。また、本発明のタンパク質を発現している細胞より RNA を調製し、逆転写酵素により cDNA を合成した後、本発明の DNA の配列(例えば、配列番号:1または3)に基づいてオリゴ DNA を合成し、これをブライマーとして用いて PCR 反応を行い、本発明のタンパク質をコードする cDNA を増幅させることにより調製することも可能である。

また、得られた cDNA の塩基配列を決定することにより、それがコードする翻訳 領域を決定でき、本発明のタンパク質のアミノ酸配列を得ることができる。また、 得られた cDNA をプローブとしてゲノム DNA ライブラリーをスクリーニングする ことにより、ゲノム DNA を単離することができる。

具体的には、次のようにすればよい。まず、本発明のタンパク質を発現する細胞、組織、臓器から、mRNA を単離する。mRNA の単離は、公知の方法、例えば、グアニジン超遠心法(Chirgwin, J. M. et al., Biochemistry (1979) 18, 5294-52 99)、AGPC法 (Chomczynski, P. and Sacchi, N., Anal. Biochem. (1987) 162, 156-159)等により全RNA を調製し、mRNA Purification Kit (Pharmacia)等を使用して全RNA からmRNA を精製する。また、QuickPrep mRNA Purification Kit (Pharmacia)を用いることによりmRNA を直接調製することもできる。

得られた mRNA から逆転写酵素を用いて cDNA を合成する。cDNA の合成は、AMV Reverse Transcriptase First-strand cDNA Synthesis Kit (生化学工業)等を 用いて行うこともできる。また、本明細書に記載されたプライマ一等を用いて、5 '-Ampli FINDER RACE Kit (Clontech 製)およびポリメラーゼ連鎖反応 (polymer ase chain reaction; PCR)を用いた 5'-RACE 法(Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1988) 85, 8998-9002; Belyavsky, A. et al., Nu cleic Acids Res. (1989) 17, 2919-2932) に従い、cDNA の合成および増幅を行うことができる。

得られた PCR 産物から目的とする DNA 断片を調製し、ベクターDNA と連結する。 さらに、これより組換えベクターを作製し、大腸菌等に導入してコロニーを選択 して所望の組換えベクターを調製する。目的とする DNA の塩基配列は、公知の方 法、例えば、ジデオキシヌクレオチドチェインターミネーション法により確認す ることができる。

また、本発明の DNA においては、発現に使用する宿主のコドン使用頻度を考慮して、より発現効率の高い塩基配列を設計することができる (Grantham, R. et al., Nucelic Acids Research (1981) 9, r43-74)。また、本発明の DNA は、市販のキットや公知の方法によって改変することができる。改変としては、例えば、制限酵素による消化、合成オリゴヌクレオチドや適当な DNA フラグメントの挿入、リンカーの付加、開始コドン (ATG) および/または終止コドン (TAA、TGA、又はTAG) の挿入等が挙げられる。

本発明の DNA は、具体的には、配列番号:1 の塩基配列において 366 位の塩基 A から 1619 位の塩基 C からなる DNA を包含する。また、配列番号:3 の塩基配列に おいて 33 位の塩基 A から 2627 位の A からなる DNA を包含する。

本発明の DNA はまた、配列番号:1または3に示す塩基配列からなる DNA とハイブリダイズする DNA であり、且つ上記本発明のタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードする DNA を含む。ハイブリダイゼーションにおける条件は当業者であれば適宜選択することができるが、具体的には上記した条件を用いることができる。これらの条件において、温度を上げる程に高い相同性を有する DNA を得ることができる。上記のハイブリダイズする DNA は、好ましくは天然由来の DN A、例えば cDNA 又は染色体 DNA である。

本発明は、また、本発明の DNA が挿入されたベクターを提供する。本発明のベクターとしては、宿主細胞内において本発明の DNA を保持したり、本発明のタシパク質を発現させるために有用である。

ベクターとしては、例えば、大腸菌を宿主とする場合には、ベクターを大腸菌 (例えば、JM109、DH5α、HB101、XL1Blue) などで大畳に増幅させ大量調製する ために、大陽菌で増幅されるための「ori」をもち、さらに形質転換された大腸菌 の课抜遺伝子(例えば、なんらかの薬剤(アンピシリンやテトラサイクリン、カ ナマイシン、クロラムフェニコール)により判別できるような薬剤耐性遺伝子) を有すれば特に制限はない。ベクターの例としては、M13系ベクター、pUC系ベク ター、pBR322、pBluescript、pCR-Script などが挙げられる。また、cDNA のサブ クローニング、切り出しを目的とした場合、上記ベクターの他に、例えば、pGEM -T、pDIRECT、pT7 などが挙げられる。本発明のタンパク質を生産する目的におい てベクターを使用する場合には、特に、発現ベクターが有用である。発現ベクタ ーとしては、例えば、大陽菌での発現を目的とした場合は、ベクターが大腸菌で 増幅されるような上記特徴を持つほかに、宿主を JM109、DH5α、HB101、XL1-Blu e などの大腸菌とした場合においては、大腸菌で効率よく発現できるようなプロ モーター、例えば、lacZ プロモーター (Ward ら, Nature (1989) 341, 544-546; FASEB J. (1992) 6, 2422-2427) 、araB プロモーター (Better ら, Science (19 88) 240, 1041-1043) 、または T7 プロモーターなどを持っていることが不可欠 である。このようなベクターとしては、上記ベクターの他に pGEX-5X-1 (ファル マシア社製)、「QIAexpress system」(キアゲン社製)、pEGFP、または pET(こ の場合、宿主は T7 RNA ポリメラーゼを発現している BL21 が好ましい)などが挙げ られる。

また、ベクターには、ポリペプチド分泌のためのシグナル配列が含まれていて もよい。タンパク質分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のペリプラズム に産牛させる場合、pelB シグナル配列 (Lei、S. P. et al J. Bacteriol. (1987) 169,4379) を使用すればよい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば塩化カルシウム法、エレクトロボレーション法を用いて行うことができる。

大腸菌以外にも、例えば、本発明のタンパク質を製造するためのベクターとしては、哺乳動物由来の発現ベクター(例えば、pcDNA3 (インピトロゲン社製)や、pEGF-BOS (Nucleic Acids. Res.1990, 18(17),p5322)、pEF 、pCDM8)、昆虫細胞由来の発現ベクター (例えば「Bac-to-BAC baculovairus expression system」(ギブコ BRL 社製)、pBacPAK8)、植物由来の発現ベクター(例えば pMH1、pMH2)、動物ウィルス由来の発現ベクター (例えば、pHSV、pMV、pAdexLcw)、レトロウィルス由来の発現ベクター (例えば、pZIPneo)、酵母由来の発現ベクター (例えば、「Pichia Expression Kit」 (インピトロゲン社製)、pNV11 、SP-Q01)、枯草菌由来の発現ベクター (例えば、pPL608、pKTH50) が挙げられる。

CHO 細胞、COS 細胞、NIH3T3 細胞等の動物細胞での発現を目的とした場合には、細胞内で発現させるために必要なプロモーター、例えば SV40 プロモーター (Mul ligan ら, Nature (1979) 277, 108)、MMLV-LTR プロモーター、EF1 α プロモーター (Mizushima ら, Nucleic Acids Res. (1990) 18, 5322)、CMV プロモーターなどを持っていることが不可欠であり、細胞への形質転換を選抜するための遺伝子 (例えば、薬剤 (ネオマイシン、G418 など)により判別できるような薬剤耐性遺伝子)を有すればさらに好ましい。このような特性を有するベクターとしては、例えば、pMAM、pDR2、pBK-RSV、pBK-CMV、pOPRSV、pOP13 などが挙げられる。

さらに、遺伝子を安定的に発現させ、かつ、細胞内での遺伝子のコピー数の増幅を目的とする場合には、核酸合成経路を欠損した CHO 細胞にそれを相補する DH PR 遺伝子を有するベクター (例えば、pCHOI など)を導入し、メトトレキセート (MTX)により増幅させる方法が挙げられ、また、遺伝子の一過性の発現を目的とする場合には、SV40 T抗原を発現する遺伝子を染色体上に持つ COS 細胞を用いて SV40 の複製起点を持つベクター (pcD など)で形質転換する方法が挙げられる。複製開始点としては、また、ボリオーマウィルス、アデノウィルス、ウシバビロ

ーマウィルス (BPV) 等の由来のものを用いることもできる。さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクターは選択マーカーとして、アミノグリコシドトランスフェラーゼ (APH) 遺伝子、チミジンキナーゼ (TK) 遺伝子、大腸菌キサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ (Ecogpt) 遺伝子、ジヒドロ葉酸週元酵素 (dhfr) 遺伝子等を含むことができる。

一方、動物の生体内で本発明の DNA を発現させる方法としては、本発明の DNA を適当なベクターに組み込み、例えば、レトロウイルス法、リポソーム法、カチオニックリポソーム法、アデノウイルス法などにより生体内に導入する方法などが挙げられる。これにより、本発明のKP適伝子の変異に起因する疾患に対する遺伝子治療を行うことが可能である。用いられるベクターとしては、例えば、アデノウイルスベクター(例えば pAdexlcw) やレトロウイルスベクター(例えば pZIPneo) などが挙げられるが、これらに制限されない。ベクターへの本発明の DNA の挿入などの一般的な遺伝子操作は、常法に従って行うことが可能である (Molecular Cloning ,5.61-5.63)。生体内への投与は、ex vivo 法であってもよい。

また、本発明は、本発明のベクターが導入された宿主細胞を提供する。本発明のベクターが導入される宿主細胞としては特に制限はなく、例えば、大陽菌や種々の動物細胞などを用いることが可能である。本発明の宿主細胞は、例えば、本発明のタンパク質の製造や発現のための産生系として使用することができる。タンパク質製造のための産生系は、in vitro および in vivo の産生系がある。in vitro の産生系としては、真核細胞を使用する産生系や原核細胞を使用する産生系が挙げられる。

真核細胞を使用する場合、例えば、動物細胞、植物細胞、真菌細胞を宿主に用いることができる。動物細胞としては、哺乳類細胞、例えば、CHO (J. Exp. Med. (1995) 108, 945)、COS、3T3、ミエローマ、BHK (baby hamster kidney)、HeLa、Vero、両牛類細胞、例えばアフリカツメガエル卵母細胞(Valle, et al.,

Nature (1981) 291, 358-340)、あるいは昆虫細胞、例えば、Sf9 、Sf21、Tn5 が知られている。CHO 細胞としては、特に、DHFR 遺伝子を欠損した CHO 細胞である dhfr-CHO (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1980) 77, 4216-4220)や CHO K-1 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1968) 60, 1275) を好適に使用することができる。動物細胞において、大量発現を目的とする場合には特に CHO 細胞が好ましい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば、リン酸カルシウム法、DEAE デキストラン法、カチオニックリボソーム DOTAP (ペーリンガーマンハイム社製) を用いた方法、エレクトロボーレーション法、リボフェクションなどの方法で行うことが可能である。

植物細胞としては、例えば、ニコチアナ・タバカム (Nicotiana tabacum) 由来の細胞がタンパク質生産系として知られており、これをカルス培養すればよい。 真菌細胞としては、酵母、例えば、サッカロミセス (Saccharomyces) 属、例えば、サッカロミセス・セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae)、糸状菌、例えば、アスベルギルス (Aspergillus) 属、例えば、アスベルギルス・ニガー (Aspergillus niger) が知られている。

原核細胞を使用する場合、細菌細胞を用いる産生系がある。細菌細胞としては、 大腸菌 (E. coli)、例えば、JM109、DH5 α 、HB101等が挙げられ、その他、枯草菌が知られている。

これらの細胞を目的とする DNA により形質転換し、形質転換された細胞を in v itro で培養することによりタンパク質が得られる。培養は、公知の方法に従い行うことができる。例えば、動物細胞の培養液として、例えば、DMEM、MEM 、RPMI 1640、IMDM を使用することができる。その際、牛胎児血清 (FCS) 等の血清補液を併用することもできるし、無血清培養してもよい。培養時の pH は、約 6~8 であるのが好ましい。培養は、通常、約 30~40℃で約 15~200 時間行い、必要に応じて培地の交換、通気、複拌を加える。

一方、in vivoでタンパク質を産生させる系としては、例えば、動物を使用する産生系や植物を使用する産生系が挙げられる。これらの動物又は植物に目的とする DNA を導入し、動物又は植物の体内でタンパク質を産生させ、回収する。本発明における「宿主」とは、これらの動物、植物を包含する。

動物を使用する場合、哺乳類動物、昆虫を用いる産生系がある。哺乳類動物としては、ヤギ、ブタ、ヒツジ、マウス、ウシを用いることができる (Vicki Glas er, SPECTRUM Biotechnology Applications, 1993)。また、哺乳類動物を用いる場合、トランスジェニック動物を用いることができる。

例えば、目的とする DNA を、ヤギβカゼインのような乳汁中に固有に産生されるタンパク質をコードする遺伝子との融合遺伝子として調製する。次いで、この融合遺伝子を含む DNA 断片をヤギの胚へ注入し、この胚を雌のヤギへ移植する。胚を受容したヤギから生まれるトランスジェニックヤギ又はその子孫が産生する乳汁から、目的のタンパク質を得ることができる。トランスジェニックヤギから産生されるタンパク質を含む乳汁量を増加させるために、適宜ホルモンをトランスジェニックヤギに使用してもよい(Ebert, K.M. et al., Bio/Technology(19 94)12、699-702)。

また、昆虫としては、例えばカイコを用いることができる。カイコを用いる場合、目的のタンパク質をコードする DNA を挿入したパキュロウィルスをカイコに感染させることにより、このカイコの体液から目的のタンパク質を得ることができる (Susumu, M. et al., Nature (1985) 315,592-594)。

さらに、植物を使用する場合、例えばタバコを用いることができる。タバコを 用いる場合、目的とするタンパク質をコードする DNA を植物発現用ベクター、例 えば pMON 530 に挿入し、このベクターをアグロパクテリウム・ツメファシエンス (Agrobacterium tumefaciens) のようなパクテリアに導入する。このパクテリ アをタバコ、例えば、ニコチアナ・タバカム (Nicotiana tabacum) に感染させ、 本タバコの葉より所望のポリペプチドを得ることができる(Julian K.-C. Ma et al., Eur. J. Immunol. (1994) 24, 131-138) 。

これにより得られた本発明のタンパク質は、宿主細胞内または細胞外(培地など)から単離し、実質的に純粋で均一なタンパク質として精製することができる。タンパク質の分離、精製は、通常のタンパク質の精製で使用されている分離、精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば、クロマトグラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、溶媒沈殿、溶媒抽出、蒸留、免疫沈降、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動、等電点電気泳動法、透析、再結晶等を適宜選択、組み合わせればタンパク質を分離、精製することができる。

クロマトグラフィーとしては、例えばアフィニティークロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、ゲル濾過、逆相クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー等が挙げられる(Strategies for Protein Purification and Characterization: A Laboratory Course Manual. Ed Daniel B. Marshak et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1996)。これらのクロマトグラフィーは、液相クロマトグラフィー、例えば HPLC、FPLC 等の液相クロマトグラフィーを用いて行うことができる。本発明は、これらの精製方法を用い、高度に精製されたタンパク質も包含する。

なお、タンパク質を精製前又は精製後に適当なタンパク質修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり部分的にペプチドを除去することもできる。 タンパク質修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモトリプシン、リシルエンドペプチダーゼ、プロテインキナーゼ、グルコシダーゼなどが用いられる。

本発明は、また、本発明のタンパク質と結合する抗体を提供する。本発明の抗体の形態には、特に制限はなく、ポリクローナル抗体の他、モノクローナル抗体も含まれる。また、ウサギなどの免疫動物に本発明のタンパク質を免疫して得た抗血清、すべてのクラスのポリクローナル抗体およびモノクローナル抗体、さらにヒト抗体や遺伝子組み換えによるヒト型化抗体も含まれる。

抗体取得の感作抗原として使用される本発明のタンパク質は、その由来となる動物種に制限されないが哺乳動物、例えばヒト、マウス又はラット由来のタンパク質が好ましく、特にヒト由来のタンパク質が好ましい。ヒト由来のタンパク質は、本明細書に開示される遺伝子配列又はアミノ酸配列を用いて得ることができる。

本発明において、感作抗原として使用されるタンパク質は、完全なタンパク質であってもよいし、また、タンパク質の部分ペプチドであってもよい。タンパク質の部分ペプチドとしては、例えば、タンパク質のアミノ基(N)末端断片やカルボキシ(C)末端断片が挙げられる。本明細書で述べる「抗体」とはタンパク質の全長又は断片に反応する抗体を意味する。

本発明のタンパク質又はその断片をコードする遺伝子を公知の発現ベクター系に挿入し、該ベクターによって本明和書で述べた宿主細胞を形質転換させ、該宿主細胞内外から目的のタンパク質又はその断片を公知の方法で得て、これらを感作抗原として用いればよい。また、タンパク質を発現する細胞又はその溶解物あるいは化学的に合成した本発明のタンパク質を感作抗原として使用してもよい。短いベプチドは、キーホールリンベットへモシアニン、ウシ血清アルブミン、卵白アルブミンなどのキャリアタンパク質と適宜結合させて抗原とすることが好ましい。

感作抗原で免疫される哺乳動物としては、特に限定されるものではないが、細胞融合に使用する親細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般的には、げっ歯目、ウサギ目、霊長目の動物が使用される。

げっ歯目の動物としては、例えば、マウス、ラット、ハムスター等が使用される。ウサギ目の動物としては、例えば、ウサギが使用される。霊長目の動物としては、例えば、サルが使用される。サルとしては、狭鼻下目のサル(旧世界ザル)、例えば、カニクイザル、アカゲザル、マントヒヒ、チンパンジー等が使用される。

感作抗原を動物に免疫するには、公知の方法に従って行われる。一般的方法としては、感作抗原を哺乳動物の腹腔内又は皮下に注射する。具体的には、感作抗原を PBS (Phosphate-Buffered Saline) や生理食塩水等で適当量に希釈、懸濁したものに対し、所望により通常のアジュバント、例えば、フロイント完全アジュバントを適量混合し、乳化後、哺乳動物に投与する。さらに、その後、フロイント不完全アジュバントに適量混合した感作抗原を、4~21 日毎に数回投与することが好ましい。また、感作抗原免疫時に適当な担体を使用することができる。このように免疫し、血清中に所望の抗体レベルが上昇するのを常法により確認する。

ここで、本発明のタンパク質に対するポリクローナル抗体を得るには、血清中の所望の抗体レベルが上昇したことを確認した後、抗原を感作した哺乳動物の血液を取り出す。この血液から公知の方法により血清を分離する。ポリクローナル抗体としては、ポリクローナル抗体を含む血清を使用してもよいし、必要に応じこの血清からポリクローナル抗体を含む画分をさらに単離して、これを使用してもよい。例えば、本発明のタンパク質をカップリングさせたアフィニティーカラムを用いて、本発明のタンパク質のみを認識する画分を得て、さらにこの画分をプロティン A あるいはプロティン G カラムを利用して精製することにより、免疫グロブリン G あるいは M を調製することができる。

モノクローナル抗体を得るには、上記抗原を感作した哺乳動物の血清中に所望の抗体レベルが上昇するのを確認した後に、哺乳動物から免疫細胞を取り出し、細胞融合に付せばよい。この際、細胞融合に使用される好ましい免疫細胞として、特に脾細胞が挙げられる。前記免疫細胞と融合される他方の親細胞としては、好ましくは哺乳動物のミエローマ細胞、より好ましくは、薬剤による融合細胞選別のための特性を獲得したミエローマ細胞が挙げられる。

前記免疫細胞とミエローマ細胞の細胞融合は基本的には公知の方法、例えば、 ミルステインらの方法(Galfre, G. and Milstein, C., Methods Enzymol. (198 1) 73, 3-46) 等に準じて行うことができる。 細胞融合により得られたハイブリドーマは、通常の選択培養液、例えば、HAT 培養液 (ヒポキサンチン、アミノブテリンおよびチミジンを含む培養液) で培養することにより選択される。当該 HAT 培養液での培養は、目的とするハイブリドーマ以外の細胞 (非融合細胞) が死滅するのに十分な時間、通常、数日~数週間継続して行う。次いで、通常の限界希釈法を実施し、目的とする抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニングおよびクローニングを行う。

また、ヒト以外の動物に抗原を免疫して上記ハイブリドーマを得る他に、ヒトリンパ球、例えばEBウィルスに感染したヒトリンパ球を in vitroでタンパク質、タンパク質発現細胞又はその溶解物で感作し、感作リンパ球をヒト由来の永久分裂能を有するミエローマ細胞、例えば U266 と融合させ、タンパク質への結合活性を有する所望のヒト抗体を産生するハイブリドーマを得ることもできる (特開昭63-17688 号公報)。

次いで、得られたハイブリドーマをマウス腹腔内に移植し、同マウスより腹水を回収し、得られたモノクローナル抗体を、例えば、硫安沈殿、プロテイン A、プロテイン G カラム、DEAE イオン交換クロマトグラフィー、本発明のタンパク質をカップリングしたアフィニティーカラムなどにより精製することで調製することが可能である。本発明の抗体は、本発明のタンパク質の精製、検出に用いられる他、本発明のタンパク質のアゴニストやアンタゴニストの候補になる。また、この抗体を本発明のタンパク質が関与する疾患の抗体治療へ応用することも考えられる。得られた抗体を人体に投与する目的(抗体治療)で使用する場合には、免疫原性を低下させるため、ヒト抗体やヒト型抗体が好ましい。

例えば、ヒト抗体遺伝子のレバートリーを有するトランスジェニック動物に抗原となるタンパク質、タンパク質発現細胞又はその溶解物を免疫して抗体産生細胞を取得し、これをミエローマ細胞と融合させたハイブリドーマを用いてタンパク質に対するヒト抗体を取得することができる(国際公開番号 W092-03918、W093-2227、W094-02602、W094-25585、W096-33735 および W096-34096 参照)。

PCT/JP00/05061

ハイブリドーマを用いて抗体を産生する以外に、抗体を産生する感作リンパ球 等の免疫細胞を癒遺伝子 (oncogene) により不死化させた細胞を用いてもよい。

このように得られたモノクローナル抗体はまた、遺伝子組換え技術を用いて産生させた組換え型抗体として得ることができる(例えば、Borrebaeck, C. A. K. and Larrick, J. W., THERAPEUTIC MONOCLONAL ANTIBODIES, Published in the United Kingdom by MACMILLAN PUBLISHERS LTD, 1990 参照)。組換え型抗体は、それをコードする DNA をハイブリドーマ又は抗体を産生する感作リンパ球等の免疫細胞からクローニングし、適当なベクターに組み込んで、これを宿主に導入し産生させる。本発明は、この組換え型抗体を包含する。

さらに、本発明の抗体は、本発明のタンパク質に結合する限り、その抗体断片 や抗体修飾物であってよい。例えば、抗体断片としては、Fab、F(ab')2、Fv 又は H鎖とL鎖のFv を適当なリンカーで連結させたシングルチェインFv(scFv) (Hus ton, J. S. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1988) 85, 5879-5883) が挙げられる。具体的には、抗体を酵素、例えば、パパイン、ペプシンで処理し 抗体断片を生成させるか、又は、これら抗体断片をコードする遺伝子を構築し、 これを発現ペクターに導入した後、適当な宿主細胞で発現させる (例えば、Co, M. S. et al., J. Immunol. (1994) 152, 2968-2976; Better, M. and Horwitz, A. H., Methods Enzymol. (1989) 178, 476-496; Pluckthun, A. and Skerra, A., Methods Enzymol. (1989) 178, 497-515; Lamoyi, E., Methods Enzymol. (1986) 121, 652-663; Rousseaux, J. et al., Methods Enzymol. (1986) 121, 663-669; Bird, R. E. and Walker, B. W., Trends Biotechnol. (1991) 9, 1 32-137 参照)。

抗体修飾物として、ポリエチレングリコール (PEG) 等の各種分子と結合した抗体を使用することもできる。本発明の「抗体」にはこれらの抗体修飾物も包含される。このような抗体修飾物を得るには、得られた抗体に化学的な修飾を施すこ

行うことができる。

とによって得ることができる。これらの方法はこの分野において既に確立されて いる。

また、本発明の抗体は、公知の技術を使用して非ヒト抗体由来の可変領域とヒト抗体由来の定常領域からなるキメラ抗体又は非ヒト抗体由来の CDR (相補性決定領域)とヒト抗体由来の FR (フレームワーク領域)及び定常領域からなるヒト型化抗体として得ることができる。

前記のように得られた抗体は、均一にまで精製することができる。本発明で使

用される抗体の分離、精製は通常のタンパク質で使用されている分離、精製方法 を使用すればよい。例えば、アフィニティークロマトグラフィー等のクロマトグ ラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、透析、SDS ポリアクリルアミド ゲル電気泳動、等電点電気泳動等を適宜選択、組み合わせれば、抗体を分離、精 製することができる(Antibodies : A Laboratory Manual, Ed Harlow and David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988) が、これらに限定されるもので はない。上記で得られた抗体の濃度測定は吸光度の測定又は酵素結合免疫吸着検 定法(Enzyme-linked immunosorbent assay; ELISA)等により行うことができる。 アフィニティークロマトグラフィーに用いるカラムとしては、プロテインAカ ラム、プロティンGカラムが挙げられる。例えば、プロティンAカラムを用いた カラムとして、Hyper D, POROS, Sepharose F. F. (Pharmacia) 等が挙げられる。 アフィニティークロマトグラフィー以外のクロマトグラフィーとしては、例え ば、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、ゲル濾過、逆 相クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー等が挙げられる(Strategies fo r Protein Purification and Characterization : A Laboratory Course Manual. Ed Daniel R. Marshak et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1996). これらのクロマトグラフィーは HPLC、FPLC 等の液相クロマトグラフィーを用いて

また、本発明の抗体の抗原結合活性を測定する方法として、例えば、吸光度の測定、酵素結合免疫吸着検定法(Enzyme-linked immunosorbent assay; ELISA)、EIA (酵素免疫測定法)、RIA (放射免疫測定法)あるいは蛍光抗体法を用いることができる。ELISA を用いる場合、本発明の抗体を固相化したプレートに本発明のタンパク質を添加し、次いで目的の抗体を含む試料、例えば、抗体産生細胞の培養上清や精製抗体を加える。酵素、例えば、アルカリフォスファターゼ等で標識した抗体を認識する二次抗体を添加し、プレートをインキュペーションし、次いで洗浄した後、p-ニトロフェニル燐酸などの酵素基質を加えて吸光度を測定することで抗原結合活性を評価することができる。タンパク質としてタンパク質の断片、例えばそのC末端からなる断片を使用してもよい。本発明の抗体の活性評価には、BIAcore(Pharmacia 製)を使用することができる。

これらの手法を用いることにより、本発明の抗体と試料中に含まれる本発明の タンパク質が含まれると予想される試料とを接触せしめ、該抗体と該タンパク質 との免疫複合体を検出又は測定することからなる、本発明のタンパク質の検出又 は測定方法を実施することができる。本発明のタンパク質の検出又は測定方法は、 タンパク質を特異的に検出又は測定することができるため、タンパク質を用いた 種々の実験等に有用である。

本発明はまた、ヒトKPタンパク質をコードする DNA (配列番号:1 または3)またはその相補鎖に相補的な少なくとも 15 ヌクレオチドを含むポリヌクレオチドを提供する。

ここで「相補鎖」とは、A:T (ただし RNA の場合は U)、G:C の塩基対からなる 2 本鎖核酸の一方の鎖に対する他方の鎖を指す。また、「相補的」とは、少なく とも 15 個の連続したヌクレオチド領域で完全に相補配列である場合に限られず、少なくとも 70%、好ましくは少なくとも 80%、より好ましくは 90%、さらに好ましくは 95%以上の塩基配列上の相同性を有すればよい。相同性を決定するためのアルゴリズムは本明細書に記載したものを使用すればよい。

このような核酸には、本発明のタンパク質をコードする DNA の検出や増幅に用いるプローブやプライマー、該 DNA の発現を検出するためのプローブやプライマー、本発明のタンパク質の発現を制御するためのヌクレオチド又はヌクレオチド誘導体 (例えば、アンチセンスオリゴヌクレオチドやリボザイム、またはこれらをコードする DNA 等) が含まれる。また、このような核酸は、DNA チップの作製に利用することもできる。

プライマーとして用いる場合、3'側の領域は相補的とし、5'側には制限酵素認 識配列やタグなどを付加することができる。

アンチセンスオリゴヌクレオチドとしては、例えば、配列番号:1または3の 塩基配列中のいずれかの箇所にハイブリダイズするアンチセンスオリゴヌクレオ チドが含まれる。このアンチセンスオリゴヌクレオチドは、好ましくは配列番号: 1または3の塩基配列中の連続する少なくとも15個以上のヌクレオチドに対す るアンチセンスオリゴヌクレオチドである。さらに好ましくは、連続する少なく とも15個以上のヌクレオチドが翻訳開始コドンを含むアンチセンスオリゴヌク レオチドである。

アンチセンスオリゴヌクレオチドとしては、それらの誘導体や修飾体を使用することができる。修飾体として、例えばメチルホスホネート型又はエチルホスホネート型のような低級アルキルホスホネート修飾体、ホスホロチオエート修飾体 又はホスホロアミデート修飾体等が挙げられる。

アンチセンスオリゴヌクレオチドは、DNA 又は mRNA の所定の領域を構成するヌクレオチドに対応するヌクレオチドが全て相補配列であるもののみならず、DNA または mRNA とオリゴヌクレオチドとが配列番号: 1 または 3 に示される塩基配列に特異的にハイブリダイズできる限り、1 又は複数個のヌクレオチドのミスマッチが存在しているものも含まれる。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチド誘導体は、本発明のタンパク質の産 生細胞に作用して、該タンパク質をコードする DNA 又は mRNA に結合することに より、その転写又は翻訳を阻害したり、mRNA の分解を促進したりして、本発明の タンパク質の発現を抑制することにより、結果的に本発明のタンパク質の作用を 抑制する効果を有する。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチド誘導体は、それらに対して不活性な 適当な基剤と混和して塗布剤。パップ剤等の外用剤とすることができる。

また、必要に応じて、賦形剤、等張化剤、溶解補助剤、安定化剤、防腐剤、無 痛化剤等を加えて錠剤、散財、顆粒剤、カプセル剤、リポソームカプセル剤、注 射剤、液剤、点鼻剤など、さらに凍結乾燥剤とすることができる。これらは常法 にしたがって調製することができる。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチド誘導体は患者の患部に直接適用するか、又は血管内に投与するなどして結果的に患部に到達し得るように患者に適用する。さらには、持続性、膜透過性を高めるアンチセンス封入素材を用いることもできる。例えば、リボソーム、ボリー・リジン、リビッド、コレステロール、リボフェクチン又はこれらの誘導体が挙げられる。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチド誘導体の投与量は、患者の状態に応じて適宜調整し、好ましい量を用いることができる。例えば、0.1 ~100mg/kg、好ましくは0.1~50mg/kgの範囲で投与することができる。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチドは本発明のタンパク質の発現を阻害 し、従って本発明のタンパク質の生物学的活性を抑制することにおいて有用であ る。また、本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチドを含有する発現阻害剤は、 本発明のタンパク質の生物学的活性を抑制することが可能である点で有用である。

本発明のタンパク質は、これに結合する化合物のスクリーニングに有用である。 すなわち、本発明のタンパク質と、該タンパク質に結合する化合物を含むと予想 される被検試料とを接触せしめ、そして本発明のタンパク質に結合する活性を有 する化合物を選択する、ことからなる本発明のタンパク質に結合する化合物をス クリーニングする方法において使用される。 スクリーニングに用いられる本発明のタンパク質は組換えタンパク質であっても、天然由来のタンパク質であってもよい。また部分ペプチドであってもよい。また細胞表面に発現させた形態、または膜画分としての形態であってもよい。被検試料としては特に制限はなく、例えば、細胞抽出物、細胞培養上清、発酵微生物産生物、海洋生物抽出物、植物抽出物、精製若しくは粗精製タンパク質、ペプチド、非ペプチド性化合物、合成低分子化合物、天然化合物が挙げられる。被検試料を接触させる本発明のタンパク質は、例えば、精製したタンパク質として、可溶型タンパク質として、担体に結合させた形態として、他のタンパク質との融合タンパク質として、組胞膜上に発現させた形態として、膜画分として被検試料に接触させることができる。

本発明のタンパク質を用いて、例えば該タンパク質に結合するタンパク質をス クリーニングする方法としては、当業者に公知の多くの方法を用いることが可能 である。このようなスクリーニングは、例えば、免疫沈降法により行うことがで きる。具体的には、以下のように行うことができる。本発明のタンパク質をコー ドする遺伝子を、pSV2neo, pcDNA I, pCD8 などの外来遺伝子発現用のベクターに 插入することで動物細胞などで当該遺伝子を発現させる。発現に用いるプロモー ターとしては SV40 early promoter (Rigby In Williamson (ed.), Genetic Eng ineering, Vol.3. Academic Press, London, p.83-141(1982)), EF-1 α promot er (Kim 5 Gene 91, p.217-223 (1990)), CAG promoter (Niwa et al. Gene 10 8, p.193-200 (1991)), RSV LTR promoter (Cullen Methods in Enzymology 152, p.684-704 (1987). SR α promoter (Takebe et al. Mol. Cell. Biol. 8, p.4 66 (1988)). CMV immediate early promoter (Seed and Aruffo Proc. Natl. A cad. Sci. USA 84, p.3365-3369 (1987)), SV40 late promoter (Gheysen and F iers J. Mol. Appl. Genet. 1, p.385-394 (1982)), Adenovirus late promote r (Kaufman et al. Mol. Cell. Biol. 9, p. 946 (1989)), HSV TK promoter 等 の一般的に使用できるプロモーターであれば何を用いてもよい。

動物細胞に遺伝子を導入することで外来遺伝子を発現させるためには、エレクトロポレーション法 (Chu, G. et al. Nucl. Acid Res. 15, 1311-1326 (1987))、リン酸カルシウム法 (Chen, C and Okayama, H. Mol. Cell. Biol. 7, 2745-275 2 (1987))、DEAE デキストラン法 (Lopata, M. A. et al. Nucl. Acids Res. 12, 5707-5717 (1984); Sussman, D. J. and Milman, G. Mol. Cell. Biol. 4, 164 2-1643 (1985))、リポフェクチン法 (Derijard, B. Cell 7, 1025-1037 (1994); Lamb, B. T. et al. Nature Genetics 5, 22-30 (1993); Rabindran, S. K. et al. Science 259, 230-234 (1993))等の方法があるが、いずれの方法によってもよい。

特異性の明らかとなっているモノクローナル抗体の認識部位 (エピトープ)を本発明のタンパク質のN 末または C末に導入することにより、モノクローナル抗体の認識部位を有する融合タンパク質として本発明のタンパク質を発現させることができる。用いるエピトープー抗体系としては市販されているものを利用することができる(実験医学 13,85-90 (1995))。マルチクローニングサイトを介して、βーガラクトシダーゼ、マルトース結合タンパク質、グルタチオン S-トランスフェラーゼ、緑色蛍光タンパク質 (GFP) などとの融合タンパク質を発現することができるベクターが市販されている。

融合タンパク質にすることにより本発明のタンパク質の性質をできるだけ変化させないようにするために数個から十数個のアミノ酸からなる小さなエピトープ部分のみを導入して、融合タンパク質を調製する方法も報告されている。例えば、ポリヒスチジン(His-tag)、インフルエンザ凝集素 HA、ヒト c-myc、FLAG、Vesicular stomatitis ウイルス糖タンパク質(VSV-GP)、T7 gene10 タンパク質(T7-tag)、ヒト単純ヘルペスウイルス糖タンパク質(HSV-tag)、E-tag(モノクローナルファージ上のエピトープ)などのエピトープとそれを認識するモノクローナル抗体を、本発明のタンパク質に結合するタンパク質のスクリーニングのためのエピトープ-抗体系として利用できる(実験医学 13,85-90 (1995))。

免疫沈降においては、これらの抗体を、適当な界面活性剤を利用して調製した 細胞溶解液に添加することにより免疫複合体を形成させる。この免疫複合体は本 発明のタンパク質、それと結合能を有するタンパク質、および抗体からなる。上 記エピトープに対する抗体を用いる以外に、本発明のタンパク質に対する抗体を 利用して免疫沈降を行うことも可能である。本発明のタンパク質に対する抗体は、 例えば、本発明のタンパク質をコードする遺伝子を適当な大腸菌発現ベクターに 導入して大腸菌内で発現させ、発現させたタンパク質を精製し、これをウサギや マウス、ラット、ヤギ、ニワトリなどに免疫することで調製することができる。 また、合成した本発明のタンパク質の部分ペプチドを上記の動物に免疫すること によって調製することもできる。

免疫複合体は、例えば、抗体がマウス IgG 抗体であれば、Protein A Sepharo se や Protein G Sepharose を用いて沈降させることができる。また、本発明のタンパク質を、例えば、GST などのエヒトーブとの融合タンパク質として調製した場合には、グルタチオン-Sepharose 4B などのこれらエヒトーブに特異的に結合する物質を利用して、本発明のタンパク質の抗体を利用した場合と同様に、免疫複合体を形成させることができる。

免疫沈降の一般的な方法については、例えば、文献 (Harlow, E. and Lane, D.: Antibodies, pp.511-552, Cold Spring Harbor Laboratory publications, New York (1988)) 記載の方法に従って、または準じて行えばよい。

免疫沈降されたタンパク質の解析には SDS-PAGE が一般的であり、適当な濃度のゲルを用いることでタンパク質の分子量により結合していたタンパク質を解析することができる。また、この際、一般的には本発明のタンパク質に結合したタンパク質は、クマシー染色や銀染色といったタンパク質の通常の染色法では検出することは困難であるので、放射性同位元素である 35 S-メチオニンや 35 S -システインを含んだ培養液で細胞を培養し、該細胞内のタンパク質を標識して、これを検出することで検出感度を向上させることができる。タンパク質の分子量が判明

すれば直接 SDS-ポリアクリルアミドゲルから目的のタンパク質を精製し、その配列を決定することもできる。

また、本発明のタンパク質を用いて、該タンパク質に結合するタンパク質を単離する方法としては、例えば、ウエストウエスタンブロッティング法 (Skolnik, E. Y. et al., Cell (1991) 65, 83-90) を用いて行うことができる。すなわち、本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される細胞、組織、臓器(例えば、肝臓や腎臓) よりファージベクター (入gtl1, ZAP など)を用いた cDNA ライブラリーを作製し、これを LB-アガロース上で発現させフィルターに発現させたタンパク質を固定し、精製して標識した本発明のタンパク質と上記フィルターとを反応させ、本発明のタンパク質を揺ってが現するブラークを標識により検出すればよい。本発明のタンパク質を標識する方法としては、ビオチンとアビジンの結合性を利用する方法、本発明のタンパク質又は本発明のタンパク質に融合したペプチド又はポリペプチド (例えば GST など) に特異的に結合する抗体を利用する方法、ラジオアイソトーブを利用する方法又は 蛍光を利用する方法等が挙げられる。

また、本発明のスクリーニング方法の他の態様としては、細胞を用いた 2-ハイブリッドシステム (Fields, S., and Sternglanz, R., Trends. Genet. (1994) 1 0, 286-292、Dalton S, and Treisman R (1992)Characterization of SAP-1, a protein recruited by serum response factor to the c-fos serum response e lement. Cell 68, 597-612、「MATCHMAKER Two-Hybrid System」,「Mammalian MATCHMAKER Two-Hybrid Assay Kit」,「MATCHMAKER One-Hybrid System」(いずれもクロンテック社製)、「HybriZAP Two-Hybrid Vector System」(ストラタジーン社製))を用いて行う方法が挙げられる。2-ハイブリッドシステムにおいては、本発明のタンパク質またはその部分ペプチドを SRF DNA 結合領域または GAL4 DNA 結合領域と融合させて酵母細胞の中で発現させ、本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される細胞より、VP16 または GAL4 転写活

性化領域と融合する形で発現するような cDNA ライブラリーを作製し、これを上記酵母細胞に導入し、検出された陽性クローンからライブラリー由来 cDNA を単離する (酵母細胞内で本発明のタンパク質と結合するタンパク質が発現すると、両者の結合によりレポーター遺伝子が活性化され、陽性のクローンが確認できる)。 単離した cDNA を大腸菌に導入して発現させることにより、該 cDNA がコードするタンパク質を得ることができる。これにより本発明のタンパク質に結合するタンパク質またはその遺伝子を調製することが可能である。2-ハイブリッドシステムにおいて用いられるレポーター遺伝子としては、例えば、HIS3 遺伝子の他、Ade2遺伝子、Lac2 遺伝子、CAT 遺伝子、ルシフェラーゼ遺伝子、PAI-1 (Plasminogen activator inhibitor type1)遺伝子等が挙げられるが、これらに制限されない。2ハイブリッド法によるスクリーニングは、酵母の他、哺乳動物細胞などを使って行うこともできる。

本発明のタンパク質と結合する化合物のスクリーニングは、アフィニティクロマトグラフィーを用いて行うこともできる。例えば、本発明のタンパク質をアフィニティーカラムの担体に固定し、ここに本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される被検試料を適用する。この場合の被検試料としては、例えば細胞抽出物、細胞溶解物等が挙げられる。被検試料を適用した後、カラムを洗浄し、本発明のタンパク質に結合したタンパク質を調製することができる。

得られたタンパク質は、そのアミノ酸配列を分析し、それを基にオリゴ DNA を 合成し、該 DNA をプローブとして cDNA ライブラリーをスクリーニングすることに より、該タンパク質をコードする DNA を得ることができる。

本発明において、結合した化合物を検出又は測定する手段として表面プラズモン共鳴現象を利用したバイオセンサーを使用することもできる。表面プラズモン 共鳴現象を利用したバイオセンサーは、本発明のタンパク質と被検化合物との間 の相互作用を微量のタンパク質を用いてかつ標識することなく、表面プラズモン 共鳴シグナルとしてリアルタイムに観察することが可能である(例えば BIAcore、Pharmacia 製)。したがって、BIAcore 等のパイオセンサーを用いることにより本 発明のタンパク質と被検化合物との結合を評価することが可能である。

また、タンパク質に限らず、本発明のタンパク質に結合する化合物(アゴニストおよびアンタゴニストを含む)を単離する方法としては、例えば、固定した本発明のタンパク質に、合成化合物、天然物パンク、もしくはランダムファージペプチドディスプレイライブラリーを作用させ、本発明のタンパク質に結合する分子をスクリーニングする方法や、コンピナトリアルケミストリー技術によるハイスループットを用いたスクリーニング方法(Wrighton NC; Farrell FX; Chang R; Kashyap AK; Barbone FP; Mulcahy LS; Johnson DL; Barrett RW; Jolliffe LK; Dower WJ., Small peptides as potent mimetics of the protein hormone ery thropoietin, Science (UNITED STATES) Jul 26 1996, 273 p458-64、Verdine G L., The combinatorial chemistry of nature. Nature (ENGLAND) Nov 7 1996, 384 p11-13、Hogan JC Jr., Directed combinatorial chemistry. Nature (ENGLAND) Nov 7 1996, 384 p17-9)が当業者に公知である。

本発明のスクリーニングにより単離しうる化合物は、本発明のタンパク質の活性を調節するための薬剤の候補となり、本発明のタンパク質の発現異常や機能異常などに起因する疾患や本発明のタンパク質の活性を制御することにより治療可能な疾患の治療への応用が考えられる。本発明のスクリーニング方法を用いて単離しうる化合物の構造の一部を、付加、欠失および/または置換により変換される物質も、本発明のタンパク質に結合する化合物に含まれる。

本発明のタンパク質、または本発明のスクリーニングにより単離しうる化合物をヒトや動物、例えばマウス、ラット、モルモット、ウサギ、ニワトリ、ネコ、イヌ、ヒツジ、ブタ、ウシ、サル、マントヒヒ、チンパンジーの医薬として使用する場合には、タンパク質や単離された化合物自体を直接患者に投与する以外に、公知の製剤学的方法により製剤化して投与を行うことも可能である。例えば、必

要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤として経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、又は懸濁液剤の注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、薬理学上許容される担体もしくは媒体、具体的には、滅菌水や生理食塩水、植物油、乳化剤、懸濁剤、界面活性剤、安定剤、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、結合剤などと適宜組み合わせて、一般に認められた製薬実施に要求される単位用量形態で混和することによって製剤化することが考えられる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な容量が得られるようにするものである。

錠剤、カプセル剤に混和することができる添加剤としては、例えばゼラチン、コーンスターチ、トラガントガム、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸のような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖又はサッカリンのような甘味剤、ベバーミント、アカモノ油又はチェリーのような香味剤が用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、上記の材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用蒸留水のようなベヒクルを用いて通常の製剤実施に従って処方することができる。

注射用の水溶液としては、例えば生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液、例えば D-ソルビトール、D-マンノース、D-マンニトール、塩化ナトリウムが挙げられ、適当な溶解補助剤、例えばアルコール、具体的にはエタノール、ポリアルコール、例えばプロビレングリコール、ポリエチレングリコール、非イオン性界面活性剤、例えばポリソルベート 80 (TN)、HCO-50 と併用してもよい。

油性液としてはゴマ油、大豆油があげられ、溶解補助剤として安息香酸ペンジル、ベンジルアルコールと併用してもよい。また、緩衝剤、例えばリン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液、無痛化剤、例えば、塩酸プロカイン、安定剤、例えばベンジルアルコール、フェノール、酸化防止剤と配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンブルに充填させる。

患者への投与は、例えば、動脈内注射、静脈内注射、皮下注射などのほか、鼻腔内的、経気管支的、筋内的、経皮的、または経口的に当業者に公知の方法により行いうる。投与量は、患者の体重や年齢、投与方法などにより変動するが、当業者であれば適当な投与量を適宜選択することが可能である。また、該化合物がDNAによりコードされうるものであれば、該DNAを遺伝子治療用ベクターに組込み、遺伝子治療を行うことも考えられる。投与量、投与方法は、患者の体重や年齢、症状などにより変動するが、当業者であれば適宜選択することが可能である。

本発明のタンパク質の投与量は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、 投与方法によっても異なるが、例えば注射剤の形では通常成人(体重60kgとして) においては、1日あたり約100 以gから20mgであると考えられる。

本発明のタンパク質と結合する化合物や本発明のタンパク質の活性を調節する 化合物の投与量は、症状により差異はあるが、経口投与の場合、一般的に成人(体 重 60kg として)においては、1日あたり約 0.1 から 100mg、好ましくは約 1.0 か ら 50mg、より好ましくは約 1.0 から 20mg であると考えられる。

非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法によっても異なるが、例えば注射剤の形では通常成人(体重 60kg として)においては、通常、1日当り約 0.01 から 30mg、好ましくは約 0.1 から 20mg、より好ましくは約 0.1 から10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合であると考えられる。他の動物の場合も、体重 60kg 当たりに換算した量、あるいは体表面積あたりに換算した量を投与することができる。

発明を実施するための最良の形態

次に、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明は下記実施例 に限定されるものではない。

[実施例1] オリゴキャップ法による cDNA ライブラリーの作製 ヒト胎児精巣由来のテラトカルシノーマ細胞でレチノイン酸処理により神経細 胞に分化可能な NT-2 神経前駆細胞 (Stratagene 社より購入) を、添付のマニュ アルにしたがって NT-2 細胞を培養後、レチノイン酸を添加して誘導後、2 週間培 養したものを用いた。

次に培養細胞をそれぞれ集めて、文献 (J. Sambrook, E. F. Fritsch & T. Ma niatis, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring harbor Laboratory Press 1989) 記載の方法により mRNA を抽出した。さらに、オリゴ dT セルロースで poly(A)* RNA を精製した。

同様に、ヒト卵巣癌組織 (OVARC1) より、文献 (J. Sambrook, E. F. Fritsch & T. Maniatis, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring harbor Labo ratory Press, 1989) 記載の方法により mRNA を抽出した。さらに、オリゴ dT セルロースで poly(A)* RNA を精製した。

dRhodamine Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit、または BigD ye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit, PE Biosystems 社製) を用い、マニュアルに従ってシーケンシング反応後、DNA シーケンサー (ABI PRISM 377, PE Biosystems 社製) で DNA 塩基配列を解析した。得られたデータをデータベース化した。

NTZRP3 のオリゴキャップ高全長率 cDNA ライブラリーは、真核細胞での発現が可能な発現ベクターpME18SFL3 を用いて作製した。pME18SFL3 にはクローニング部位の上流に SR αプロモーターと SV40 small t イントロンが組み込まれており、またその下流には SV40 ポリ A 付加シグナル配列が挿入されている。pME18SFL3 のクローン化部位は非対称性の DraIII サイトとなっており、cDNA 断片の末端にはこれと相補的な SfiI 部位を付加しているので、クローン化した cDNA 断片は SR αプロモーターの下流に一方向性に挿入される。したがって、全長 cDNA を含むクローンでは、得られたプラスミドをそのまま COS 細胞に導入することにより、一過的に遺伝子を発現させることが可能である。すなわち、非常に容易に、遺伝子産物である蛋白質として、あるいはそれらの生物学的活性として実験的に解析することが可能である。

[実施例2] オリゴキャップ法で作製した cDNA ライブラリーからのクローンの5'-末端の全長性の評価

オリゴキャップ法で作製したヒトcDNA ライブラリーの各クローンの5°-末端の全長率を次の方法で求めた。公共データベース中のヒト既知 mRNA と5°-末端配列が一致する全クローンについて、公共データベース中の既知 mRNA 配列より長く5°-末端が伸びている場合、または 5°-末端は短いが翻訳開始コドンは有している場合を「全長」と判断し、翻訳開始コドンを含んでいない場合を「非全長」と判断した。各ライブラリーでの cDNA クローンの 5°-末端の全長率 [全長クローン数/(全長クローン数+非全長クローン数)]をヒト既知 mRNA と比較することによ

りだした。この結果、5'-末端の全長率は、63.5%であった。この結果より、オリ ゴキャップ法で取得したヒト cDNA クローンの5'-端配列の全長率が非常に高いこ とが分かった。

「実施例3] ATGpr と ESTiMateFL での cDNA の 5'-末端の全長率の評価

ATGpr は、ATG コドンの周辺の配列の特徴から翻訳開始コドンであるかどうかを予測するためにヘリックス研究所の A. A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Swindells により開発されたプログラムである(A. A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Swindells, Bioinformatics, 14: 384-390 (1998); http://www.hri.co.jp/atgpr/)。結果は、そのATG が真の開始コドンである期待値(以下ATGpr1 と記載することもある)で表した(0.05-0.94)。尚、このプログラムの cDNA の5'-末端であるかどうかを考慮しない場合の解析結果の感度と特異性はともに 66%と評価している。一方、このプログラムを全長率 65%のオリゴキャップ法で作製したライブラリーからの cDNA クローンの 5'-末端配列に適用して ATGpr1 値を 0.6 以上でクローンを選択した場合、全長クローン (ORF の N-末端までもつクローン) 評価の感度と特異性はともに 82~83%まで上昇した。NT2RP3001938 および OVARC100 (1945 の 5' 末端配列の最大 ATGpr1 値は、それぞれ 0.32、0.74 であった。

次に、ESTiMateFLによるクローンの評価を行った。ESTiMateFLは、公共データベース中のESTの5'-末端配列や3'-末端配列との比較による全長cDNAの可能性の高いクローンを選択するヘリックス研究所の西川・太田らにより開発された方法である。

この方法は、ある cDNA クローンの 5' -末端や 3' -末端配列よりも、長く伸びた EST が存在する場合には、そのクローンは「全長ではない可能性が高い」と判断 する方法で、大量処理可能なようにシステム化されている。公共データベース中の EST 配列より長く 5' -末端が伸びている場合、あるいは 5' -末端が短いクローン でも、その差が 50 塩基以内の場合を便宜的に全長とし、それ以上短い場合を非全

長とした。既知の mRNA とヒットしたクローンの 5'-末端配列の場合、EST で全長と評価した配列のうちの約 80%が既知の mRNA に対する 5'-末端配列の評価でも全長となっており、EST で 5'-末端配列が非全長と評価した配列のうち約 80%が既知の mRNA に対する評価でも 5'-末端配列が非全長となっていた。EST との比較による完全長らしさの評価では、比較対照とする EST の数が多ければ予測精度は高まるが、対象 EST が少ない場合には予測結果の信頼性が低くなる欠点はある。この方法は、5'-末端配列での全長率が約 60%のオリゴキャップ法による cDNA クローンから全長ではない可能性の高いクローンを排除するのに使えば有効である。また、ESTiMateFL は、公共データベースへの EST 登録が適当数あるヒト未知 mRNAの cDNA の 3'-末端配列の全長性を評価するには、特に有効な方法である。

上記の全長性の評価の結果、「C-OVARC1000945」は、完全長である確率が高いう えに、少なくとも 5'未端配列あるいは 3'未端配列のいずれか、あるいは両方でヒト EST 配列と同一でない新規なクローンであった。

また、「C-NT2RP3001938」は、全長であり、5' 末端配列において同一であるヒト EST 配列数が20以下(少なくとも 5' 末端配列あるいは 3' 末端配列のいずれか、あるいは両方でヒト EST 配列と同一でないクローン、5' 末端配列、3' 末端配列の両方で同一であるヒト EST 配列数が1以上5以下のクローンを除く)と依然として新規なクローンである。

[実施例4] キナーゼ・フォスファターゼ様の配列を有するクローンの選択 ヘリックスクローンの中からキナーゼ・フォスファターゼ様の配列を有するクローンの選択を行った。以下に示す 31 個の既知のキナーゼ・フォスファターゼの アミノ酸配列 (リン脂質リン酸化酵素も含む)をクエリーとし、NCBI TBLASTN2. 0 により全へリックスクローンに対するホモロジー検索を試みた。期待値 (Expect) が 1.0e-05 以下を示すクローンのみを選択した。

ホモロジー検索に使用したクエリー配列、その配列番号、および GenBank アク

44

セス番号は次の通りである。

クエリー配列名	配列番号	GenBank アクセス番号
hLKB1	9	gi 3024670
hVRK1	1 0	gi 4507903
hCDC2	1 1	gi 4502709
hAuroraK1	1 2	gb AAC12708.1
hAuroraK2	1 3	gi 4759178
hIKKA	1 4	gb AAC51662.1
hMKK3	1 5	gb AAB40653.1
hERK1	1 6	pir A48082
hRAF1	1 7	gi 4506401
hAKT	1 8	gi 4885061
hPIKP85	1 9	sp P27986
hATM	2 0	gi 4502267
hc-src	2 1	gi 4758078
hJAK1	2 2	ref NP_002218.1
hFLT1	2 3	gb AAC16449.1
hPP2A	2 4	gi 4506017
hMKP2	2 5	gb AAC50452.1
hVHR	2 6	gi 4758208
hPTP-SL	2 7	gi 4506325
hSTEP	2 8	sp P54829
hPTEN	2 9	gi 4506249
Cdc14B1	3 0	gb AAD15415.1
DUSP12	3 1	gi 6005956

45

AK000449	3 2	gi 8923413
DUS7	3 3	sp Q16829
calcineurin A alpha	3 4	gi 6715568
PNP1	3 5	emb CAA56124.1
TPTE	3 6	gi 7019559
PPP1CC	3 7	gi 4506007
PP-1 gamma	3 8	gb AAA19823.1
PP2A	3 9	gi 4506017

相同性検索の結果を表1に示す。

(表1)

クエリー	ヘリックスクローン	検索スコア	期待值
		(score)	(expect)
hAuroraK1	C-NT2RP3001938	55	4e-08
hAuroraK2	C-NT2RP3001938	51	5e-07
hMKK3	C-NT2RP3001938	80	7e-16
hRAF1	C-NT2RP3001938	62	4e-10
PNP1	C-0VARC1000945	93	5e-19

その結果、重複しない「C-NT2RP3001938」および「C-0VARC1000945」の2クローンを、キナーゼ・フォスファターゼ模構造を持つクローン(KPクローン)として選択した。該クローンはヒト新規タンパク質をコードしており、該タンパク質は、プロテインキナーゼおよび/またはプロテインフォスファターゼとして機能していることが推察された。

[実施例 5] 高密度 DNA フィルターを用いた、ハイブリダイゼーションによる 遺伝子発現解析

ナイロン膜スポット用の DNA は以下のように調製した。すなわち、大腸菌を 96 穴プレートの各ウェルに培養し(LB 培地で 37℃、16 時間)、その培養液の一部を、 96 穴プレートの 10 μ1 ずつ分注した 滅菌水中に懸濁し、100℃で 10 分間処理した 後、PCR 反応のサンプルとして使用した。PCR は TaKaRa PCR Amplification Kit (宝社製)を用い、プロトコールに従って1反応20 μ 1の反応溶液で行った。プ ラスミドのインサート cDNA を増幅するために、プライマーはシークエンシング用 のプライマーME761FW (5'tacggaagtgttacttctgc3'/配列番号:40)と ME1250RV (5'tgtgggaggtttttttctcta3'/配列番号: 4 1)のペアー、または M13M4 (5'gttt tcccagtcacgac3'/配列番号: 42)と M13RV (5'caggaaacagctatgac3'/配列番 号: 43)のペアーを使用した。PCR 反応は、GeneAmp System9600 (PE バイオシス テムズ社製)で、95℃5分間処理後、95℃10秒、68℃1分間で10サイクルし、さ らに 98°C20 秒間、60°C3 分間で 20 サイクル行い、72°C10 分間で行った。PCR 反 応後、2 μ1の反応液を1%アガロースゲル電気泳動して、臭化エチジウムで DNA を染色し、増幅した cDNA を確認した。増幅できなかったものは、その cDNA イン サートをもつプラスミドを、アルカリ抽出法 (J Sambrook, EF Fritsh, T Mania tis, Molecular Cloning, A laboratory manual / 2nd edition, Cold Spring H arbor Laboratory Press, 1989) で調製した。

DNA アレイの作製は以下のように行った。384 穴プレートの各ウェルに DNA を分注した。ナイロン膜(ペーリンガー社製)への DNA のスポッティングは、Biomek 2000 ラポラトリーオートメーションシステム(ペックマンコールター社製)の 3 84 ピンツールを用いて行った。すなわち、DNA の入った 384 穴プレートをセットした。その DNA 溶液に、ピンツールの 384 個の独立した針を同時に浸漬し、DNA を針にまぶした。その針を静かにナイロン膜に押し当てることによって、針に付着した DNA をナイロン膜にスポッティングした。スポットした DNA の変性および、ナイロン膜への固定は定法(J Sambrook, EF Fritsh, T Maniatis, Molecular C loning, A laboratory manual / 2nd edition, Cold Spring Harbor Laboratory

Press, 1989) に従って行った。

ハイブリダイゼーションのプローブとしては、ラジオアイソトープでラベリングした 1st strand cDNA を使用した。1st strand cDNA の合成は Thermoscript (TO) RT-PCR System (GIBCO 社製) を用いて行った。すなわち、ヒトの各組織由来 mR NA (Clontech 社製) の 1.5 μ g と、1 μ l 50 μ M Oligo (dT)20 を用いて、50 μ Ci [α^{32} P]dATP を添加して付属のプロトコールに従って 1st strand cDNA を合成した。プローブの精製は、ProbeQuant (TM) G-50 micro column (アマシャムファルマシアバイオテック社製)を用いて付属のプロトコールに従って行った。次に、2 units E. coli RNase R を添加して、室温で 10 分間インキュベートし、さらに 100 μ g ヒト COT-1 DNA (GIBCO 社製) を添加して、97°Cで 10 分間インキュベート後、氷上に静置してハイブリダイゼーション用のプローブとした。

ラジオアイソトープラベルしたプローブの、DNA アレイへのハイブリダイゼーションは、定法 (J Sambrook, EF Fritsh, T Maniatis, Molecular Cloning, A laboratory manual / 2nd edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 19 89) に従って行った。洗浄は、ナイロン膜を洗浄液1 (2X SSC, 1% SDS) 中で、室温 (約 26°C) で 20 分間のインキュベートを 3 回洗浄した後、洗浄液 2 (0.1X SSC, 1% SDS) 中で、65°Cで 20 分間の洗浄を 3 回行った。オートラジオグラムは、BAS2000 (富士写真フィルム社製) のイメージプレートを用いて取得した。すなわち、ハイブリダイゼーションしたナイロン膜をサランラップに包み、イメージプレートの感光面に密着させて、ラジオアイソトープ感光用のカセットに入れて、暗所で 4 時間静置した。イメージプレートに記録したラジオアイソトーブ活性は、BAS2000 を用いて解析し、オートラジオグラムの画像ファイルとして電子的に変換して記録した。各 DNA スポットのシグナル強度の解析は、Visage High Density Grid Analysis Systems (ジェノミックソリューソンズ社製)を用いて行い、シグナル強度を数値データ化した。データは Duplicate で取得し、その再現性は 2つの DNA フィルターを 1つのプローブでハイブリダイゼーションして、両フィル

ターで対応するスポットのシグナル強度を比較した。全スポットの 95%が、相当するスポットに対して 2 倍以内のシグナル値であり、相関係数は r=0.97 である。データの再現性は十分といえる。

遺伝子発現解析の検出感度は、ナイロン膜にスポットした DNA に相補的なプロ ーブを作製し、ハイブリダイゼーションにおける、プローブ濃度依存的なスポッ トのシグナル強度の増加を検討して見積もった。DNAとしては、PLACE1008092(G enBank Accession No.AF107253と同一)を使用した。前述の方法でPLACE100809 2の DNA アレイを作製した。プローブとしては、PLACE1008092 の mRNA を in vitr o 合成し、この RNA を鋳型として、前述のプローブ作製法と同様にして、ラジオ アイソトープでラベリングした 1st strand cDNA を合成して使用した。PLACE100 8092 の mRNA を in vitro 合成するために、pBluescript SK(-)の T7 プロモーター 側に PLACE1008092 の 5' 末端が結合されるように組み替えたプラスミドを造成し た。すなわち、pME18SFL3 の制限酵素 DraIII 認識部位に組み込まれた PLACE1008 092 を、制限酵素 XhoI で切断して PLACE1008092 を切り出した。次に XhoI で切断 してある pBluescript SK(-)と、切り出した PLACE1008092 を DNA ligation kit ver.2 (宝社製) を用いてライゲーションした。pBluescript SK(-)に組み替えた PLACE 1008092 の mRNA の in vitro 合成は、Ampliscribe(TM) T7 high vield trans cription kit (Epicentre technologies 社製) を用いて行った。ハイブリダイゼ ーションおよび各 DNA スポットのシグナル値の解析は、前述の方法と同様に行っ た。プローブ濃度が 1x10⁷μg/ml 以下では、プローブ濃度に比例したシグナル増 加が無いことから、この濃度域でのシグナルの比較は困難と考えられ、シグナル 強度が 40 以下のスポットは一様に低レベルのシグナルとした。 $1x10^7 \sim 0.1 \mu g/$ ml の範囲でプローブ濃度依存的なシグナル値の増加があり、検出感度としてはサ ンプルあたり発現量比が 1:100,000 の mRNA の検出感度である。

ヒト正常組織(心臓、肺、下垂体、胸腺、脳、腎臓、肝臓、脾臓)における、 各 cDNA の発現を表 2 に示す。発現量は 0~10,000 の数値で示した。「C-NT2RP300

49

1938」および「C-0VARC1000945」は、それぞれ少なくとも 1 つの組織で発現が認められた。

(表2)

クローン名	心臓	肺	下垂体	胸腺	脳	腎臓	肝臓	脾臓
GAPDH	38.210	32.670	23.820	13.580	11.230	21.120	24.910	22.440
βアクチン	279.280	368.870	111.100	117.500	92.880	114.650	82.990	256.790
NT2RP3001938	40.274	25.723	28.062	7.496	13.890	31.768	21.367	10.885
0VARC1000945	72.670	66.756	35.734	31.061	28.439	44.288	57.299	34.609

「実施例6] 疾患関連遺伝子の解析

非酵素的蛋白糖化反応は各種糖尿病慢性合併症の原因とされている。したがって糖化蛋白質特異的に発現の上昇または減少する遺伝子は、糖化蛋白質による糖尿病合併症に関する遺伝子である。血液中に存在する糖化蛋白によって影響を受けるのは、血管壁の細胞である。非酵素的タンパク質糖化反応物には、軽度の糖化タンパク質であるアマドリ化合物(glycated protein)と、重度の糖化タンパク質である終末糖化物質(advanced glycosylation endproduct)がある。そこで内皮細胞において、本発明のKP遺伝子の発現がこれらタンパク質特異的に、変化するか否かを検討した。

内皮細胞を糖化蛋白質存在下または非存在下で培養して mRNA を抽出し、ラジオ アイソトープでラベルした 1st strand cDNA プローブを用いて、前記の DNA アレ イとハイブリダイゼーションして、各スポットのシグナルを BAS2000 で検出して ArrayGauge (富士写真フィルム社製)で解析した。

終末糖化物質ウシ血清アルブミンの調製は、ウシ血清アルブミン (sigma 社製)を 50mM Glucose のリン酸パッファー中で 37℃、8 週間インキュベートして褐色化した BSA を、リン酸パッファーに対して透析して行った。

正常ヒト肺動脈内皮細胞 (Cell Applications 社製) は、組織培養用のディッシュ (Falcon 社製) を用いて、endothelial cell growth medium (Cell Applica

50

tions 社製)中で、インキュベーター(37°C、5% CO_2 、加湿)に入れ、培養した。 細胞がディッシュにコンフルエントになったところで、ウシ血清アルブミン(si gma 社製)、糖化ウシ血清アルブミン(sigma 社製)または終末糖化物質血清アルブミンを 250 μ g/ml 添加して 33 時間インキュベートした。細胞からの mRNA の抽出は、FastTrack(TR)2.0 kit (Invitrogen 社製)を用いて行った。 ハイブリダイゼーション用のプローブのラベリングは、この mRNA を用いて、前記の方法で同様にして行った。

ウシ血清アルブミン、糖化ウシ血清アルブミンまたは終末糖化物質ウシ血清アルブミンを含有する培地で培養したヒト肺動脈内皮細胞の、各 cDNA の発現を表 3 に示す。「C-NT2RP3001938」は、内皮細胞で発現が認められた。

(表3)

		糖化ウシアルブミン	,	糖化ウシアルブミ	ン 終末糖化物質
クローン名	ウシ血清アルブミン		終末糖化物質ウシ	添加/ウシ血清	ウシ血清アルブミン
			血清アルブミン	アルブミン比	/ウシ血清アルブミン比
GAPDH(Cr1)	100.81	134.21	115.16	1.33	1.14
βactin(Cr2)	1101.9	1092.57	997.36	0.99	0.91
NT2RP3001938	44.42	42.62	38.19	0.96	0.9

「実施例7] 紫外線傷害関連遺伝子の解析

紫外線は健康に少なからず影響を及ぼすことが知られている。近年はオゾン層 破壊に伴って紫外線傷害にさらされる機会が多くなっており、皮膚癌などの危険 因子として認識されてきている (United States Environmental Protection Age ncy: Ozone Depletion Home Page、http://www.epa.gov/ozone/)。紫外線が皮膚 表皮細胞に作用して発現変化する遺伝子は、皮膚の紫外線傷害に関すると考えら れる。紫外線照射した初代培養皮膚由来線維芽細胞を培養して、本発明のKP遺伝 子の発現が変化するか否かを検討した。

初代培養皮膚由来線維芽細胞 (Cell Applications 社製) は、培養皿にコンフ

ルエントに培養して、254~nm の紫外線を $10,000~\mu\text{J/cm}^2$ 照射した。細胞からの m RNA の抽出は、未照射の細胞、照射後 4 時間または 2 4 時間培養した細胞を対象に、 $\text{FastTrack}^{\text{IM}}$ 2.0~mRNA isolation kit (Invitrogen 社製)を用いて行った。ハイブリダイゼーション用のプローブのラベリングは、Com RNA $1.5~\mu\text{g}$ を用いて、前記の方法で同様にして行った。データは n=3~cm で取得し、紫外線刺激ありの細胞のシグナル値と、なしの細胞のシグナル値を比較した。比較には二標本 t 検定の統計処理を行って、シグナル値の分布に有意に差があるクローンを、p<0.05~c で選択した。本解析は、シグナル値の低いクローンであっても差を統計的に検出できる。したがって 40~U 以下のシグナル値のクローンに対しても評価を行った。紫外線未照射の皮膚由来線維芽細胞、および紫外線照射した皮膚由来線維芽細胞の、A c DNA の発現を表 4 c c c c

それぞれ細胞の各遺伝子についてシグナル値の平均 (M_1, M_2) と標本分散 (s_1^2, s_2^2) を求め、比較する 2 つの細胞の標本分散から合成標本分散 s^2 を求めた。 $t=(M_1-M_2)/s/(1/3+1/3)^{1/2}$ を求めた。自由度 4 として t 分布表の有意水準の確率 P である 0.05 と 0.01 の t 値と比較して、値が大きい場合にそれぞれ P<0.05、または P<0.01 で両細胞の遺伝子の発現に差があると判定した。未分化の細胞に比べてシグナルの平均値が、増加 (+) または減少を (-) 記した。

その結果、「C-OVARC1000945」は、紫外線照射によって、4時間後または24時間後に発現の減少することが分かり、紫外線障害に関するクローンであることが示唆された。

(表4)

Clone		UV_Oh			UV_4h			UV_24h		t test	4h 24h
Crone	Exp.1	Exp.2	Exp.3	Exp. 1	Exp. 2	Exp.3	Exp.1	Exp. 2	Exp.3	0/4 0/24	+/- +/-
GAPOH(Cr1)	0	1.29	0.1	0.9	0.06	1.18	1,49	0.47	0		
Bactin(Cr2)	256.82	283.53	414.29	388.38	117.29	329.8	189.18		157.87		
OVARC1000945	15	14 9R	13.39		5 F2	7 7H		A 11	2.75	** **	

産業上の利用の可能性

本発明により、新規なヒトプロテインキナーゼ・プロテインフォスファターゼタンパク質、および該タンパク質をコードする適伝子が提供された。キナーゼ・フォスファターゼによるタンパク質のリン酸化状態の調節は、細胞の正常な分化・増殖、および細胞レベルでの生理機能にとって中心的な役割を担っている。本発明の新規キナーゼ・フォスファターゼも細胞内生理機能に深く関わっているものと考えられることから、本発明のタンパク質は、医薬品開発の上で薬剤の標的分子として有用である。また、本発明のタンパク質に作用する薬剤は、従来のレセプターアゴニスト・アンタゴニストに代表される薬剤よりも、より緻密に細胞内生理機能を調節し得る有効な医薬品となることが期待される。

53

請求の筋囲

- 1. 下記(a)から(d)のいずれかに記載のDNA。
- (a) 配列番号:2または4に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質をコードするDNA。
- (b) 配列番号:1または3に記載の塩基配列のコード領域を含む DNA。
- (c) 配列番号:2または4に記載のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列を有し、配列番号:2または4に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNA。
- (d) 配列番号:1または3に記載の塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、配列番号:2または4に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNA。
- 2. 配列番号: 2または4に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質の部分ペ プチドをコードする DNA。
- 請求項1または2に記載のDNAによりコードされるタンパク質またはペプチド。
- 4. 請求項1または2に記載の DNA が挿入されたベクター。
- 5. 請求項1または2に記載のDNAまたは請求項4に記載のベクターを保持する宿主細胞。
- 6. 請求項5に記載の宿主細胞を培養し、該宿主細胞またはその培養上清から 発現させたタンパク質を回収する工程を含む、請求項3に記載のタンパク質また はペプチドの製造方法。
- 7. 請求項3に記載のタンパク質に結合する抗体。
- 8. 配列番号:1または3に記載の塩基配列からなる DNA またはその相補鎖に 相補的な少なくとも15ヌクレオチドを含むポリヌクレオチド。

- 9. 請求項3に記載のタンパク質に結合する化合物のスクリーニング方法であって、.
- (a) 該タンパク質またはその部分ペプチドに被検試料を接触させる工程、
- (b) 該タンパク質またはその部分ペプチドと被検試料との結合活性を検出する 工程、
- (c) 該タンパク質またはその部分ペプチドに結合する活性を有する化合物を選択する工程、を含む方法。

1/172

SEQUENCE LISTING

- <110> Helix Research Institute
- <120> Novel genes encoding protein kinase or protein phosphatase.
- <130> H1-107PCT3
- <140>
- <141>
- <150> JP 1999-248036
- <151> 1999-07-29
- <150> JP 2000-118776
- <151> 2000-01-11
- <150> JP 2000-183767
- <151> 2000-05-02
- <150> H1-107DP4
- <151> 2000-06-09
- <150> US 60/159590
- <151> 1999-10-18

<150> US 60/183322

<151> 2000-02-17

<160> 43

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 2174

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (366)..(1619)

<400> 1

ccccgccttc tcgctgccca gccccgggga gggaggcggg gccgcgaccc cggcgcgggt 60

ggggcgaatg cgttcccagc gggtagcctg gggctggtgc agagttccaa gcccacggcc 120

ccggtcgcgg cctcgccgcc ctcccgcgcc ccgcgccggg agcgggccta gagcgctcgc 180

ctcgcccctc cgcgagcagg gctctggcgc ccgcccctgt ccgcaccgct ggcagcctga 240

agagagtege tggcegtggt egcegetagg taggatatat etgeatettg aaaggaagat 300 aaaacaaaag cettetttgg aatagatgga tttttgteae tttetgtgtg aactaaagtg 360 attea atg tet ett ttg gat tge tte tge act tea aga aca caa gtt gaa 410	0												
attca atg tct ctt ttg gat tgc ttc tgc act tca aga aca caa gtt gaa 410	0												
Met Ser Leu Leu Asp Cys Phe Cys Thr Ser Arg Thr Gln Val Glu													
1 5 10 15													
tca ctc aga cct gaa aaa cag tct gaa acc agt atc cat caa tac ttg 450	8												
Ser Leu Arg Pro Glu Lys Gln Ser Glu Thr Ser Ile His Gln Tyr Leu													
20 25 30													
gtt gat gag cca acc ctt tcc tgg tca cgt cca tcc act aga gcc agt 500	6												
Val Asp Glu Pro Thr Leu Ser Trp Ser Arg Pro Ser Thr Arg Ala Ser													
35 40 45													
gaa gta cta tgt tcc acc aac gtt tct cac tat gag ctc caa gta gaa 554	4												
Glu Val Leu Cys Ser Thr Asn Val Ser His Tyr Glu Leu Gln Val Glu													
50 55 60													
ata gga aga gga ttt gac aac ttg act tct gtc cat ctt gca cgg cat 60%	2												
Ile Gly Arg Gly Phe Asp Asn Leu Thr Ser Val His Leu Ala Arg His													
65 70 75													
act ccc aca gga aca ctg gta act ata aaa att aca aat ctg gaa aac 650	0												
Thr Pro Thr Gly Thr Leu Val Thr Ile Lys Ile Thr Asn Leu Glu Asn	-												

80					85					90					95	
tgc	aat	gaa	gaa	cgc	ctg	aaa	gct	tta	cag	aaa	gcc	gtg	att	cta	tcc	698
Cys	Asn	Glu	Glu	Arg	Leu	Lys	Ala	Leu	Gln	Lys	Ala	Val	Ile	Leu	Ser	
				100					105					110		
cac	ttt	ttc	cgg	cat	ссс	aat	att	aca	act	tat	tgg	aca	gtt	ttc	act	746
His	Phe	Phe	Arg	His	Pro	Asn	Ile	Thr	Thr	Tyr	Trp	Thr	Val	Phe	Thr	
			115					120					125			
gtt	ggc	agc	tgg	ctt	tgg	gtt	att	tct	cca	ttt	atg	gcc	tat	ggt	tca	794
Val	Gly	Ser	Trp	Leu	Trp	Val	Ile	Ser	Pro	Phe	Met	Ala	Tyr	Gly	Ser	
		130					135					140				
gca	agt	caa	ctc	ttg	agg	acc	tat	ttt	cct	gaa	gga	atg	agt	gaa	act	842
Ala	Ser	Gln	Leu	Leu	Arg	Thr	Tyr	Phe	Pro	Glu	Gly	Met	Ser	Glu	Thr	
	145					150					155					
tta	ata	aga	aac	att	ctc	ttt	gga	gcc	gtg	aga	ggg	ttg	aac	tat	ctg	890
Leu	Ile	Arg	Asn	Ile	Leu	Phe	Gly	Ala	Val	Arg	Gly	Leu	Asn	Tyr	Leu	
160					165					170					175	
cac	caa	aat	ggc	tgt	att	cac	agg	agt	att	aaa	gcc	agc	cat	atc	ctc	938
His	Gln	Asn	Gly	Cys	Ile	His	Arg	Ser	Ile	Lys	Ala	Ser	His	Ile	Leu	
				180					185					190		

att	tct	ggt	gat	ggc	cta	gtg	acc	ctc	tct	ggc	ctg	tcc	cat	ctg	cat	986
He	Ser	Gly	Asp	Gly	Leu	Val	Thr	Leu	Ser	Gly	Leu	Ser	His	Leu	His	
			195					200					205			
																-
agt	ttg	gtt	aag	cat	gga	cag	agg	cat	agg	gct	gtg	tat	gat	ttc	cca	1034
Ser	Leu	Val	Lys	His	Gly	Gln	Arg	His	Arg	Ala	Val	Туг	Asp	Phe	Pro	
		210					215					220				
cag	ttc	agc	aca	tca	gtg	cag	ccg	tgg	ctg	agt	cca	gaa	cta	ctg	aga	1082
Gln	Phe	Ser	Thr	Ser	Val	Gln	Pro	Trp	Leu	Ser	Pro	Glu	Leu	Leu	Arg	
	225					230					235					
cag	gat	tta	cat	ggg	tat	aat	gtg	aag	tca	gat	att	tac	agt	gtt	ggg	1130
Gln	Asp	Leu	His	Gly	Tyr	Asn	Val	Lys	Ser	Asp	Ile	Tyr	Ser	Val	Gly	
240					245					250					255	
att	aca	gca	tgt	gaa	tta	gcc	agt	ggg	cag	gtg	cct	ttc	cag	gac	atg	1178
Ile	Thr	Ala	Cys	Glu	Leu	Ala	Ser	Gly	Gln	Val	Pro	Phe	Gln	Asp	Met	
				260					265					270		
cat	aga	act	cag	atg	ctg	tta	cag	aaa	ctg	aaa	ggt	cct	cct	tat	agc	1226
His	Arg	Thr	Gln	Met	Leu	Leu	Gln	Lys	Leu	Lys	Gly	Pro	Pro	Tyr	Ser	
			275					280					285			
cca	ttg	gat	atc	agt	att	ttc	cct	caa	tca	gaa	tcc	aga	atg	aaa	aat	1274
	_	Asp								-						

		290					295					300				
tcc	cag	tca	ggt	gta	gac	tct	ggg	att	gga	gaa	agt	gtg	ctt	gtc	tcc	1322
Ser	Gln	Ser	Gly	Val	Asp	Ser	Gly	Ile	Gly	Glu	Ser	Val	Leu	Val	Ser	
	305					310					315					
agt	gga	act	cac	aca	gta	aat	agt	gac	cga	tta	cac	aca	cca	tcc	tca	1370
Ser	Gly	Thr	His	Thr	Val	Asn	Ser	Asp	Arg	Leu	His	Thr	Pro	Ser	Ser	
320					325					330					335	
aaa	act	ttc	tct	cct	gcc	ttc	ttt	agc	ttg	gta	cag	ctc	tgt	ttg	caa	1418
Lys	Thr	Phe	Ser	Pro	Ala	Phe	Phe	Ser	Leu	Val	Gln	Leu	Cys	Leu	Gln	
				340					345					350		
caa	gat	cct	gag	aaa	agg	cca	tca	gca	agc	agt	tta	ttg	tcc	cat	gtt	1466
Gln	Asp	Pro	Glu	Lys	Arg	Pro	Ser	Ala	Ser	Ser	Leu	Leu	Ser	His	Val	
			355				•	360					365			
ttc	ttc	aaa	cag	atg	aaa	gaa	gaa	agc	cag	gat	tca	ata	ctt	tca	ctg	1514
Phe	Phe	Lys	Gln	Met	Lys	Glu	Glu	Ser	Gln	Asp	Ser	Ile	Leu	Ser	Leu	
		370					375					380				
ttg	cct	cct	gct	tat	aac	aag	cca	tca	ata	tca	ttg	cct	cca	gtg	tta	1562
Leu	Pro	Pro	Ala	Tyr	Asn	Lys	Pro	Ser	Ile	Ser	Leu	Pro	Pro	Val	Leu	
	385					390					395					

7/172

cct tgg act gag cca gaa tgt gat ttt cct gat gaa aaa gac tca tac 1610
Pro Trp Thr Glu Pro Glu Cys Asp Phe Pro Asp Glu Lys Asp Ser Tyr
400 405 410 415

tgg gaa ttc tagggctgcc aaatcatttt atgtcctata tacttgacac

Trp Glu Phe

tttctccttg ctgcttttc ttctgtattt ctaggtacaa ataccagaat tatacttgaa 1719

aatacagttg gtgcactgga gaatctatta tttaaaacca ctctgttcaa aggggcacca 1779

gtttgtagtc cctctgtttc gcacagagta ctatgacaag gaaacatcag aattactaat 1839

ctagctagtg tcatttattc tggaatttt ttctaagctg tgactaactc tttttatctc 1899

tcaatataat ttttgagcca gttaatttt ttcagtattt tgctgtccct tgggaatggg 1959

ccctcagagg acagtgcttc caagtacatc ttctcccaga ttctctggcc tttttaatga 2019

gctattgtta aaccaacagg ctagtttatc ttacatcaga cccttttctg gtagagggaa 2079

aatgtttgtg ctttcccttt ttcttctgtt aatacttatg gtaacaccta actgagcctc 2139

actcacatta aatgattcac ttgaaatata tacag

2174

1659

8/172

<210> 2

<211> 418

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

Met Ser Leu Leu Asp Cys Phe Cys Thr Ser Arg Thr Gln Val Glu Ser

1 .5 .10 .15

Leu Arg Pro Glu Lys Gln Ser Glu Thr Ser Ile His Gln Tyr Leu Val 20 25 30

Asp Glu Pro Thr Leu Ser Trp Ser Arg Pro Ser Thr Arg Ala Ser Glu

35 40 45

Val Leu Cys Ser Thr Asn Val Ser His Tyr Glu Leu Gln Val Glu Ile 50 55 60

Gly Arg Gly Phe Asp Asn Leu Thr Ser Val His Leu Ala Arg His Thr 65 70 75 80

Pro Thr Gly Thr Leu Val Thr Ile Lys Ile Thr Asn Leu Glu Asn Cys 85 90 95

Asn Glu Glu Arg Leu Lys Ala Leu Gln Lys Ala Val Ile Leu Ser His 100 105 110

9/172

Phe	Phe	Arg	His	Pro	Asn	Ile	Thr	Thr	Tyr	Trp	Thr	Val	Phe	Thr	Val
		115					120					125			
Glv	Ser	Trp	Leu	Trp	Val	He	Ser	Pro	Phe	Met	Ala	Tvr	Glv	Ser	Ala
	130					135					140		•		
	100					100					1.0				
C	C1-	1	T		TL		DL.	D	C1	C1	Wat	C	C1	TL	T
	Gln	Leu	Leu	Arg		lyr	rne	Pro	GIU		net	ser.	GIU	ınr	
145					150					155					160
Ile	Arg	Asn	Ile	Leu	Phe	Gly	Ala	Val	Arg	Gly	Leu	Asn	Tyr	Leu	His
				165					170					175	
Gln	Asn	Gly	Cys	Ile	His	Arg	Ser	Ile	Lys	Ala	Ser	His	Ile	Leu	Ile
			180					185					190		
Ser	Gly	Asp	Gly	Leu	Val	Thr	Leu	Ser	Gly	Leu	Ser	His	Leu	His	Ser
		195					200					205			
Len	Val	Lvs	His	Glv	Gln	Arg	His	Arg	Ala	Val	Tvr	Asp	Phe	Pro	Gln
	210	2,0		-1,		215					220	···			
	210					210					220				
DI.	0	m		17 - 1	01	D	т		0	D	01.	T		•	01.
	Ser	Thr	Ser	val		Pro	Trp	Leu	ser		Glu	Leu	Leu	Arg	
225					230					235					240

Asp Leu His Gly Tyr Asn Val Lys Ser Asp Ile Tyr Ser Val Gly Ile

10/172

250

255

Thr Ala Cys Glu Leu Ala Ser Gly Gln Val Pro Phe Gln Asp Met His

245

Arg Thr Gln Met Leu Leu Gln Lys Leu Lys Gly Pro Pro Tyr Ser Pro 275 280 285

Leu Asp Ile Ser Ile Phe Pro Gln Ser Glu Ser Arg Met Lys Asn Ser 290 295 300

Gln Ser Gly Val Asp Ser Gly Ile Gly Glu Ser Val Leu Val Ser Ser 305 310 315 320

Gly Thr His Thr Val Asn Ser Asp Arg Leu His Thr Pro Ser Ser Lys 325 330 335

Thr Phe Ser Pro Ala Phe Phe Ser Leu Val Gln Leu Cys Leu Gln Gln
340 345 350

Asp Pro Glu Lys Arg Pro Ser Ala Ser Ser Leu Leu Ser His Val Phe 355 360 365

Phe Lys Gln Met Lys Glu Glu Ser Gln Asp Ser Ile Leu Ser Leu Leu 370 375 380

11/172

Pro Pro Ala Tyr Asn Lys Pro Ser Ile Ser Leu Pro Pro Val Leu Pro 385 390 395 400

Trp Thr Glu Pro Glu Cys Asp Phe Pro Asp Glu Lys Asp Ser Tyr Trp $405 \hspace{1.5cm} 410 \hspace{1.5cm} 415$

Glu Phe

<210> 3

<211> 2718

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (33)..(2627)

<400> 3

ttgaggtcac accttcagtc cttcgagcaa at atg cct ctt cat gtt cga cgc 53

Met Pro Leu His Val Arg Arg

1 5

agt agt gac cca gct cta att ggc ctc tcc act tct gtc agt gat agt 101 Ser Ser Asp Pro Ala Leu Ile Gly Leu Ser Thr Ser Val Ser Asp Ser

		10					15					20				
aat	ttt	tcc	tct	gaa	gag	cct	tca	agg	aaa	aat	ccc	aca	cgc	tgg	tca	149
Asn	Phe	Ser	Ser	Glu	Glu	Pro	Ser	Arg	Lys	Asn	Pro	Thr	Arg	Trp	Ser	
	25					30					35					
aca	aca	gct	ggc	ttc	ctc	aag	cag	aac	act	gct	ggg	agt	cct	aaa	gcc	197
Thr	Thr	Ala	Gly	Phe	Leu	Lys	Gln	Asn	Thr	Ala	Gly	Ser	Pro	Lys	Ala	
40					45					50					55	
tgc	gac	agg	aag	aaa	gat	gaa	aac	tac	aga	agc	ctc	ccg	cgg	gat	act	245
Cys	Asp	Arg	Lys	Lys	Asp	Glu	Asn	Tyr	Arg	Ser	Leu	Pro	Arg	Asp	Thr	
				60					65					70		
agt	aac	tgg	tct	aac	caa	ttt	cag	aga	gac	aat	gct	cgc	tcg	tct	ctg	293
Ser	Asn	Trp	Ser	Asn	Gln	Phe	Gln	Arg	Asp	Asn	Ala	Arg	Ser	Ser	Leu	
			75					80					85			
agt	gcc	agt	cac	cca	atg	gtg	ggc	aag	tgg	cag	gag	aaa	caa	gaa	cag	341
					Met											
		90					95	•				100				
rat.	gag	gat	ggg	aca	gaa	gag	gat.	aac	agt.	cet	øt.t.	gaa	cct.	øtt	gga	389
					Glu											000
79h	105	voh	413	4111.	JIU	110	voh	noil	nei.	иц	115	JIU	110	101	ulj	
	100					TIV					110					

cat	gct	gac	acg	ggt	ttg	gag	cat	ata	ccc	aac	ttt	tct	ctg	gat	gat	437
His	Ala	Asp	Thr	Gly	Leu	Glu	His	Ile	Pro	Asn	Phe	Ser	Leu	Asp	Asp	
120					125					130					135	
atg	gta	aag	ctc	gta	gaa	gtc	ccc	aac	gat	gga	ggg	cct	ctg	gga	atc	485
Met	Val	Lys	Leu	Val	Glu	Val	Pro	Asn	Asp	Gly	Gly	Pro	Leu	Gly	Ile	
				140					145					150		\
cat	gta	gtg	cct	ttc	agt	gct	cga	ggc	ggc	aga	acc	ctg	ggg	tta	tta	533
His	Val	Val	Pro	Phe	Ser	Ala	Arg	Gly	Gly	Arg	Thr	Leu	Gly	Leu	Leu	
			155					160					165			
gta	aaa	cga	ttg	gag	aaa	ggt	ggt	aaa	gct	gaa	cat	gaa	aat	ctt	ttt	581
Val	Lys	Arg	Leu	Glu	Lys	Gly	Gly	Lys	Ala	Glu	His	Glu	Asn	Leu	Phe	
		170					175					180				
cgt	gag	aat	gat	tgc	att	gtc	agg	att	aat	gat	ggc	gac	ctt	cga	aat	629
٩rg	Glu	Asn	Asp	Cys	Ile	Val	Arg	Ile	Asn	Asp	Gly	Asp	Leu	Arg	Asn	
	185					190					195					
iga	aga	ttt	gaa	caa	gca	caa	cat	atg	ttt	cgc	caa	gcc	atg	cgt	aca	677
۱rg	Arg	Phe	Glu	Gln	Ala	Gln	His	Met	Phe	Arg	Gln	Ala	Met	Arg	Thr	
200					205					210					215	
cc	atc	att	tgg	ttc	cat	gtg	gtt	cct	gca	gca	aat	aaa	gag	cag	tat	725
)ro	110	Ιlο	Tnn	Dha	ніс	Va 1	Va I	Dno	Λla	۸la	1en	Ive	Glu	Gln	Tun	

14/172

				220					225					230		
gaa	caa	cta	tcc	caa	agt	gag	aag	aac	aat	tac	tat	tca	agc	cgt	ttt	773
Glu	Gln	Leu	Ser	Gln	Ser	Glu	Lys	Asn	Asn	Tyr	Tyr	Ser	Ser	Arg	Phe	
			235					240					245			
agc	cct	gac	agc	cag	tat	att	gac	aac	agg	agt	gtg	aac	agt	gca	ggg	821
Ser	Pro	Asp	Ser	Gln	Tyr	Ile	Asp	Asn	Arg	Ser	Val	Asn	Ser	Ala	Gly	
		250					255					260				
ctt	cac	acg	gtg	cag	aga	gca	ссс	cga	ctg	aac	cac	ccg	cct	gag	cag	869
Leu	His	Thr	Val	Gln	Arg	Ala	Pro	Arg	Leu	Asn	His	Pro	Pro	Glu	Gln	
	265					270					275					
ata	gac	tct	cac	tca	aga	cta	cct	cat	agc	gca	cac	ссс	tcg	gga	aaa	917
lle	Asp	Ser	His	Ser	Arg	Leu	Pro	His	Ser	Ala	His	Pro	Ser	Gly	Lys	
280					285					290					295	
cca	cca	tcc	gct	cca	gcc	tcg	gca	cct	cag	aat	gta	ttt	agt	acg	act	965
Pro	Pro	Ser	Ala	Pro	Ala	Ser	Ala	Pro	Gln	Asn	Val	Phe	Ser	Thr	Thr	
				300					305					310		
gta	agc	agt	ggt	tat	aac	acc	aaa	aaa	ata	ggc	aag	agg	ctt	aat	atc	1013
Val	Ser	Ser	Gly	Tyr	Asn	Thr	Lys	Lys	Ile	Gly	Lys	Arg	Leu	Asn	Ile	

320

325

315

cag	ctt	aag	aaa	ggt	aca	gaa	ggt	ttg	gga	ttc	agc	atc	act	tcc	aga	1061
Gln	Leu	Lys	Lys	Gly	Thr	Glu	Gly	Leu	Gly	Phe	Ser	Ile	Thr	Ser	Arg	
		330					335					340				
gat	gta	aca	ata	ggt	ggc	tca	gct	cca	atc	tat	gtg	aaa	aac	att	ctc	1109
Asp	Val	Thr	Ile	Gly	Gly	Ser	Ala	Pro	Ile	Tyr	Val	Lys	Asn	Ile	Leu	
	345					350					355					
ccc	cgg	ggg	gcg	gcc	att	cag	gat	ggc	cga	ctt	aag	gca	gga	gac	aga	1157
Pro	Arg	Gly	Ala	Ala	Ile	Gln	Asp	Gly	Arg	Leu	Lys	Ala	Gly	Asp	Arg	
360					365					370					375	
ctt	ata	gag	gta	aat	gga	gta	gat	tta	gtg	ggc	aaa	tcc	caa	gag	gaa	1205
Leu	Ile	Glu	Val	Asn	Gly	Val	Asp	Leu	Val	Gly	Lys	Ser	Gln	Glu	Glu	
				380					385					390		
gtt	gtt	tcg	ctg	ttg	aga	agc	acc	aag	atg	gaa	gga	act	gtg	agc	ctt	1253
Val	Val	Ser	Leu	Leu	Arg	Ser	Thr	Lys	Met	Glu	Gly	Thr	Val	Ser	Leu	
			395					400					405			
ctg	gtc	ttt	cgc	cag	gaa	gac	gcc	ttc	cac	cca	agg	gaa	ctg	aat	gca	1301
Leu	Val	Phe	Arg	Gln	Glu	Asp	Ala	Phe	His	Pro	Arg	Glu	Leu	Asn	Ala	
		410					415					420				
gag	cca	agc	cag	atg	cag	att	cca	aaa	gaa	acg	aaa	gca	gaa	gat	gag	1349
Glu	Pro	Ser	Gln	Met	Gln	Ile	Pro	Lys	Glu	Thr	Lys	Ala	Glu	Asp	G1u	

	425					430					435					
gat	att	gtt	ctt	aca	cct	gat	ggc	acc	agg	gaa	ttt	ctg	aca	ttt	gaa	1397
Asp	Ile	Val	Leu	Thr	Pro	Asp	Gly	Thr	Arg	Glu	Phe	Leu	Thr	Phe	Glu	
440					445					450					455	
gtc	cca	ctt	agt	gat	tca	gga	tct	gca	ggc	ctt	ggt	gtc	agt	gtc	aaa	1445
Val	Pro	Leu	Ser	Asp	Ser	Gly	Ser	Ala	Gly	Leu	Gly	Val	Ser	Val	Lys	
				460					465					470		
ggt	aac	cgg	tca	aaa	gag	aac	cac	gca	gat	ttg	gga	atc	ttt	gtc	aag	1493
Gly	Asn	Arg	Ser	Lys	Glu	Asn	His	Ala	Asp	Leu	Gly	Ile	Phe	Val	Lys	
			475					480					485			
tcc	att	att	aat	gga	gga	gca	gca	tct	aaa	gat	gga	agg	ctt	cgg	gtg	1541
Ser	Ile	Ile	Asn	Gly	Gly	Ala	Ala	Ser	Lys	Asp	Gly	Arg	Leu	Arg	Val	
		490					495					500				
aat	gat	caa	ctg	ata	gca	gta	aat	gga	gaa	tcc	ctg	ttg	ggc	aag	aca	1589
Asn	Asp	Gln	Leu	Ιle	Ala	Val	Asn	Gly	Glu	Ser	Leu	Leu	Gly	Lys	Thr	
	505					510					515					
aac	caa	gat	gcc	atg	gaa	acc	cta	aga	agg	tct	atg	tct	act	gaa	ggc	1637
Asn	G1n	Asp	Ala	Met	Glu	Thr	Leu	Arg	Arg	Ser	Met	Ser	Thr	Glu	Gly	
520					525					530					535	

aat	aaa	cga	gga	atg	atc	cag	ctt	att	gtt	gca	agg	aga	ata	agc	aag	1685
Asn	Lys	Arg	Gly	Met	Ile	Gln	Leu	Ile	Val	Ala	Arg	Arg	Ile	Ser	Lys	
				540					545					550		
tgc	aat	gag	ctg	aag	tca	cct	ggg	agc	ccc	cct	gga	cct	gag	ctg	ccc	1733
Cys	Asn	Glu	Leu	Lys	Ser	Pro	Gly	Ser	Pro	Pro	Gly	Pro	Glu	Leu	Pro	
			555					560					565			
att	gaa	aca	gcg	ttg	gat	gat	aga	gaa	cga	aga	att	tcc	cat	tcc	ctc	1781
Ile	Glu	Thr	Ala	Leu	Asp	Asp	Arg	Glu	Arg	Arg	Ile	Ser	His	Ser	Leu	
		570					575					580				
tac	agt	ggg	att	gag	ggg	ctt	gat	gaa	tcg	ccc	agc	aga	aat	gct	gcc .	1829
Tyr	Ser	Gly	Ile	Glu	Gly	Leu	Asp	Glu	Ser	Pro	Ser	Arg	Asn	Ala	Ala	
	585					590					595					
ctc	agt	agg	ata	atg	ggt	aaa	tac	cag	ctg	tcc	cct	aca	gtg	aat	atg	1877
Leu	Ser	Arg	Ile	Met	Gly	Lys	Tyr	Gln	Leu	Ser	Pro	Thr	Val	Asn	Met	
600					605					610					615	
ccc	caa	gat	gac	act	gtc	att	ata	gaa	gat	gac	agg	ttg	cca	gtg	ctt	1925
Pro	Gln	Asp	Asp	Thr	Val	Ile	Ile	Glu	Asp	Asp	Arg	Leu	Pro	Val	Leu	
				620					625					630		
cct	cca	cat	ctc	tct	gac	cag	tcc	tct	tcc	agc	tcc	cat	gat	gat	gtg	1973
Pro	Pro	His	Leu	Ser	Asp	Gln	Ser	Ser	Ser	Ser	Ser	His	Asp	Asp	Val	

			635					640					645			
ggg	ttt	gtg	acg	gca	gat	gct	ggt	act	tgg	gcc	aag	gct	gca	atc	agt	2021
Gly	Phe	Val	Thr	Ala	Asp	Ala	Gly	Thr	Trp	Ala	Lys	Ala	Ala	Ile	Ser	
		650					655					660				
gat	tca	gcc	gac	tgc	tct	ttg	agt	cca	gat	gtt	gat	cca	gtt	ctt	gct	2069
Asp	Ser	Ala	Asp	Cys	Ser	Leu	Ser	Pro	Asp	Val	Asp	Pro	Val	Leu	Ala	
	665					670					675					
					*			J								
ttt	caa	cga	gaa	gga	ttt	gga	cgt	cag	act	gac	gag	act	aaa	ctc	aat	2117
Phe	Gln	Arg	Glu	Gly	Phe	Gly	Arg	Gln	Thr	Asp	Glu	Thr	Lys	Leu	Asn	
680					685					690					695	
aca	gtg	gat	gac	cag	aaa	gca	ggt	tct	ccc	agc	aga	gat	gtg	ggt	cct	2165
Thr	Val	Asp	Asp	Gln	Lys	Ala	Gly	Ser	Pro	Ser	Arg	Asp	Val	Gly	Pro	
				700					705					710		
tcc	ctg	ggt	ctg	aag	aag	tca	agc	tca	ttg	gag	agt	ctg	cag	acc	gca	2213
Ser	Leu	Gly	Leu	Lys	Lys	Ser	Ser	Ser	Leu	Glu	Ser	Leu	Gln	Thr	Ala	
			715					720					725			
gtt	gcc	gag	gtg	act	ttg	aat	ggg	gat	att	cct	ttc	cat	cgt	cca	cgg	2261
/al	Ala	Glu	Val	Thr	Leu	Asn	Gly	Asp	Ile	Pro	Phe	His	Arg	Pro	Arg	
		730					735					740				

cg	cgg	ata	atc	aga	ggc	agg	gga	tgc	aat	gag	agc	ttc	aga	gct	gcc	2309
ro	Arg	Ile	Ile	Arg	Gly	Arg	Gly	Cys	Asn	Glu	Ser	Phe	Arg	Ala	Ala	
	745					750					755					
ıtc.	gac	aaa	tct	tat	gat	aaa	ccc	gcg	gta	gat	gat	gat	gat	gaa	ggc	2357
lle	Asp	Lys	Ser	Туг	Asp	Lys	Pro	Ala	Val	Asp	Asp	Asp	Asp	Glu	Gly	
760					765					770					775	
ıtg	gag	acc	ttg	gaa	gaa	gac	aca	gaa	gaa	agt	tca	aga	tca	ggg	aga	2405
l et	Glu	Thr	Leu	Glu	Glu	Asp	Thr	Glu	Glu	Ser	Ser	Arg	Ser	Gly	Arg	
				780					785					790		
gag	tct	gta	tcc	aca	gcc	agt	gat	cag	cct	tcc	cac	tct	ctg	gag	aga	2453
lu	Ser	Val	Ser	Thr	Ala	Ser	Asp	Gln	Pro	Ser	His	Ser	Leu	Glu	Arg	
			795					800					805			
aa	atg	aat	gga	aac	caa	gag	aaa	ggt	gat	aag	act	gat	aga	aaa	aag	2501
iln	Met	Asn	Gly	Asn	Gln	Glu	Lys	Gly	Asp	Lys	Thr	Asp	Arg	Lys	Lys	
		810					815					820				
at	aaa	act	gga	aaa	gaa	aag	aag	aaa	gat	aga	gat	aag	gag	aag	gat	2549
sp	Lys	Thr	Gly	Lys	Glu	Lys	Lys	Lys	Asp	Arg	Asp	Lys	Glu	Lys	Asp	
	825					830					835					
aa	atg	aaa	gcc	aag	aag	gga	atg	ctg	aag	ggc	ttg	gga	gac	atg	ttc	2597
	Met															

20/172

agc ctt gcc aaa ctg aag ccc gag aag aga tgaacaacaa agcgattcaa 2647

Ser Leu Ala Lys Leu Lys Pro Glu Lys Arg
860 865

aacatgtctt gaacagcaca tattgcacag ttgttgtttt ttttaaacaa acaataaatt 2707

tacttttaat g 2718

<210> 4
<211> 865
<212> PRT

<400> 4

<213> Homo sapiens

Met Pro Leu His Val Arg Arg Ser Ser Asp Pro Ala Leu Ile Gly Leu

1 5 10 15

Ser Thr Ser Val Ser Asp Ser Asn Phe Ser Ser Glu Glu Pro Ser Arg
20 25 30

Lys Asn Pro Thr Arg Trp Ser Thr Thr Ala Gly Phe Leu Lys Gln Asn
35 40 45

Thr	Ala	Gly	Ser	Pro	Lys	Ala	Cys	Asp	Arg	Lys	Lys	Asp	Glu	Asn	Tyr
	50					55					60				
	_	_	_			_	_			_					
_	Ser	Leu	Pro	Arg	_	Thr	Ser	Asn	Trp	Ser	Asn	Gln	Phe	GIn	
65					70					75					80
		41-		C	C	7	C	. 1 -	C	11:-	D	Wal	V-1	01	T
Asp	ASN	Ala	Arg		ser.	Leu	ser.	Ala		His	Pro	меι	vai		Lys
				85					90					95	
Tnn	Gla	Cl n	I vo	Cln	Gl.	Gln	Aan	G1.,	Aan	Gly	Thn	Gl n	61	Aan	Aan
ıιþ	UIII	UIU		UIII	uru	UIII	пор		лэр	uly	1111	uru		лор	ASII
			100					105					110		
Ser.	Arø	Val	Gln	Pro	Val	Glv	Hie	Δla	Asn	Thr	Glv	Ī.e11	Glu	Hie	Πρ
	b	115	uru	110	141	ui,	120	MIG	пор	1111	ui,	125	ulu		110
		110					120					120			
Pro	Asn	Phe	Ser	Leu	Asp	Asp	Met	Val	Lvs	Leu	Val	Glu	Val	Pro	Asn
	130					135			-, -		140				
						200									
Asp	Gly	Gly	Pro	Leu	Gly	Ile	His	Val	Val	Pro	Phe	Ser	Ala	Arg	Gly
145					150					155					160
lly	Arg	Thr	Leu	Gly	Leu	Leu	Val	Lys	Arg	Leu	Glu	Lys	Gly	Gly	Lys
				165					170					175	
lla	Glu	His	Glu	Asn	Leu	Phe	Arg	Glu	Asn	Asp	Cys	Ile	Val	Arg	Ile
			180					185					190		

22/172

Asn	Asp	Gly 195	Asp	Leu	Arg	Asn	Arg 200	Arg	Phe	Glu	Gln	Ala 205	Gln	His	Met
Phe	Arg 210	Gln	Ala	Met	Arg	Thr 215	Pro	Ile	Ile	Trp	Phe 220	His	Val	Val	Pro
Ala 225	Ala	Asn	Lys	Glu	Gln 230	Tyr	Glu	Gln	Leu	Ser 235	Gln	Ser	Glu	Lys	Asn 240
Asn	Tyr	Tyr	Ser	Ser 245	Arg	Phe	Ser	Pro	Asp 250	Ser	Gln	Tyr	Ile	Asp 255	Asn
Arg	Ser	Val	Asn 260	Ser	Ala	Gly	Leu	His 265	Thr	Val	Gln	Arg	Ala 270	Pro	Arg
Leu	Asn	His 275	Pro	Pro	Glu	Gln	Ile 280	Asp	Ser	His	Ser	Arg 285	Leu	Pro	His
Ser	Ala 290		Pro	Ser	Gly	Lys 295		Pro	Ser	Ala	Pro 300		Ser	Ala	Pro
		Val	Phe	Ser			Val	Ser	Ser			Asn	Thr	Lys	
305					310					315					320

Ile Gly Lys Arg Leu Asn Ile Gln Leu Lys Lys Gly Thr Glu Gly Leu

23/172

325 330 335

Gly Phe Ser Ile Thr Ser Arg Asp Val Thr Ile Gly Gly Ser Ala Pro 340 345 350

Ile Tyr Val Lys Asn Ile Leu Pro Arg Gly Ala Ala Ile Gln Asp Gly 355 360 365

Arg Leu Lys Ala Gly Asp Arg Leu Ile Glu Val Asn Gly Val Asp Leu 370 375 380

Val Gly Lys Ser Gln Glu Glu Val Val Ser Leu Leu Arg Ser Thr Lys 385 390 395 400

Met Glu Gly Thr Val Ser Leu Leu Val Phe Arg Gln Glu Asp Ala Phe
405 410 415

His Pro Arg Glu Leu Asn Ala Glu Pro Ser Gln Met Gln Ile Pro Lys 420 425 430

Glu Thr Lys Ala Glu Asp Glu Asp Ile Val Leu Thr Pro Asp Gly Thr
435 440 445

Arg Glu Phe Leu Thr Phe Glu Val Pro Leu Ser Asp Ser Gly Ser Ala 450 455 460

. 24/172

	Leu	Gly	Val	Ser		Lys	Gly	Asn	Arg		Lys	Glu	Asn	His	
465					470					475					480
Asp	Leu	Gly	Ile	Phe	Val	Lys	Ser	Ιle	Ile	Asn	Gly	Gly	Ala	Ala	Ser
				485					490					495	
Lys	Asp	Gly	Arg	Leu	Arg	Val	Asn	Asp	Gln	Leu	Ile	Ala	Val	Asn	Gly
			500					505					510		
Glu	Ser	Leu	Leu	Gly	Lys	Thr	Asn	Gln	Asp	Ala	Met	Glu	Thr	Leu	Arg
		515					520					525			
Arg	Ser	Met	Ser	Thr	Glu	Gly	Asn	Lys	Arg	Gly	Met	Ile	Gln	Leu	Ile
	530					535					540				
Val	Ala	Arg	Arg	Ile	Ser	Lys	Cys	Asn	Glu	Leu	Lys	Ser	Pro	Gly	Ser
545					550					555					560
Pro	Pro	Gly	Pro	Glu	Leu	Pro	Ile	Glu	Thr	Ala	Leu	Asp	Asp	Arg	Glu
				565					570					575	
Arg	Arg	Ile	Ser	His	Ser	Leu	Tyr	Ser	Gly	Ile	Glu	Gly	Leu	Asp	Glu
			580					585					590		
Ser	Pro	Ser	Arg	Asn	Ala	Ala	Leu	Ser	Arg	Ile	Met	Gly	Lys	Tyr	Gln
		505					600					605			

25/172

Leu	Ser 610	Pro	Thr	Val	Asn	Met 615	Pro	Gln	Asp	Asp	Thr 620	Val	Ile	Ile	Glu
							.	n					01		
Asp 625	Asp	Arg	Leu	Pro	630	Leu	Pro	Pro	HIS	635	Ser	Asp	GIN	Ser	5er 640
020					030					000					040
Ser	Ser	Ser	His	Asp	Asp	Val	Gly	Phe	Val	Thr	Ala	Asp	Ala	Gly	Thr
				645					650					655	
Trp	Ala	Lys	Ala	Ala	Ile	Ser	Asp	Ser	Ala	Asp	Cys	Ser	Leu	Ser	Pro
			660					665					670		
Asp	Val	_	Pro	Val	Leu	Ala		Gln	Arg	Glu	Gly		Gly	Arg	Gln
		675					680					685			
Thn	Asp	Glu.	The	Ivo	Lou	A en	The	Va l	4 en	4 en	Gln	Ive	410	Glv	San
ıııı	690	GIU	IIII	пĵS	Leu	695	ш	Val	кър	ASP	700	цу	nia	uly	Set.
	000					000					,,,,				
Pro	Ser	Arg	Asp	Val	Gly	Pro	Ser	Leu	Gly	Leu	Lys	Lys	Ser	Ser	Ser
705					710					715					720
Leu	Glu	Ser	Leu	Gln	Thr	Ala	Val	Ala	Glu	Val	Thr	Leu	Asn	Gly	Asp
				725					730					735	

Ile Pro Phe His Arg Pro Arg Pro Arg Ile Ile Arg Gly Arg Gly Cys

26/172

Asn Glu Ser Phe Arg Ala Ala Ile Asp Lys Ser Tyr Asp Lys Pro Ala Val Asp Asp Asp Glu Gly Met Glu Thr Leu Glu Glu Asp Thr Glu Glu Ser Ser Arg Ser Gly Arg Glu Ser Val Ser Thr Ala Ser Asp Gln Pro Ser His Ser Leu Glu Arg Gln Met Asn Glv Asn Gln Glu Lvs Glv Asp Lys Thr Asp Arg Lys Lys Asp Lys Thr Gly Lys Glu Lys Lys Lys Asp Arg Asp Lys Glu Lys Asp Lys Met Lys Ala Lys Lys Gly Met Leu Lys Gly Leu Gly Asp Met Phe Ser Leu Ala Lys Leu Lys Pro Glu Lys

Arg

27/172

<210> 5

<211> 30

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Sequence

<400> 5

agcaucgagu cggccuuguu ggccuacugg

30

<210> 6

<211> 42

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 6

gcggctgaag acggcctatg tggccttttt ttttttttt tt

42

28/172

<210> 7

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 7

agcatcgagt cggccttgtt g

21

<210> 8

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 8

gcggctgaag acggcctatg t

29/172

<210	> 9														
<211	> 43	33													
<212	> PI	RT.													
<213	> Ho	omo s	sapi	ens											
				٠											
<400	> 9														
Met	Glu	Val	Val	Asp	Pro	Gln	Gln	Leu	Gly	Met	Phe	Thr	Glu	Gly	Glı
1				5					10					15	
Leu l	Met	Ser	Val	Gly	Met	Asp	Thr	Phe	Ile	His	Arg	Ile	Asp	Ser	Thi
			20					25					30		
Glu '	Val		Tyr	Gln	Pro	Arg		Lys	Arg	Ala	Lys		Ile	Gly	Lys
		35					40					45			
	r	W-4	01		T	Y	C1	61	C1	C	σ	01	1	V - 1	T
Tyr		мет	GIY	ASP	Leu		GIY	GIU	ыу	ser		Gly	Lys	vai	гЪ
	50					55					60				
Glu '	Va 1	וום ז	Aen	Sor	Glu	Thr	Lau	Cve	Ara	Δrσ	۸la	Val	Lve	ماآ	Lei
65	141	Deu	лэр	961	70	1111	ьси	0,3	AI 5	75	Ala	141	ц	110	80
UU					10					13					0(
Lys l	[.ve	Ĭ.ve	Lve	Ĭ.eu	Arø	Arg	Πe	Pro	Asn	Glv	Glu	Ala	Asn	Val	ī.vs
шуз	u, s	шуз	L) 3	85	b	6	110		90	013	oru		11311	95	25.
				50					50					50	

Lys Glu Ile Gln Leu Leu Arg Arg Leu Arg His Lys Asn Val Ile Gln

			100					105					110		
Leu	Val		Val	Leu	Tyr	Asn		Glu	Lys	Gln	Lys		Tyr	Met	Val
		115					120					125			
Met		Tyr	Cys	Val	Cys		Met	Gln	Glu	Met		Asp	Ser	Val	Pro
	130					135					140				
	Lys	Arg	Phe	Pro		Cys	Gln	Ala	His		Tyr	Phe	Cys	Gln	
145					150					155					160
Ile	Asp	Gly	Leu	Glu 165	Tyr	Leu	His	Ser	Gln 170	Gly	Ile	Val	His		Asp
				100					110					175	
Ile	Lys	Pro	Gly 180	Asn	Leu	Leu	Leu	Thr 185	Thr	Gly	Gly	Thr	Leu 190	Lys	Ile
			100					100					130		
Ser	Asp	Leu 195	Gly	Val	Ala	Glu	Ala 200	Leu	His	Pro	Phe	Ala 205	Ala	Asp	Asp
		100					200					200			
Thr	Cys 210	Arg	Thr	Ser	Gln	Gly 215	Ser	Pro	Ala	Phe	Gln 220	Pro	Pro	Glu	Ile
						_10									
	Asn	Gly	Leu	Asp		Phe	Ser	Gly	Phe		Val	Asp	Ile	Trp	
225					230					235					240

Ala	Gly	Val	Thr	Leu 245	Tyr	Asn	Ile	Thr	Thr 250	Gly	Leu	Tyr	Pro	Phe 255	Glu
Gly	Asp	Asn	Ile 260	Tyr	Lys	Leu	Phe	G1u 265	Asn	Ile	Gly	Lys	Gly 270	Ser	Туг
Ala	Ile	Pro 275	Gly	Asp	Cys	Gly	Pro 280	Pro	Leu	Ser	Asp	Leu 285	Leu	Lys	Gly
Met	Leu 290	Glu	Tyr	Glu	Pro	Ala 295	Lys	Arg	Phe	Ser	Ile 300	Arg	Gln	Ile	Arg
Gln 305	His	Ser	Trp	Phe	Arg 310	Lys	Lys	His	Pro	Pro 315	Ala	Glu	Ala	Pro	Val 320
Pro	Ile	Pro	Pro	Ser 325	Pro	Asp	Thr	Lys	Asp 330	Arg	Trp	Arg	Ser	Met 335	Thr
Val	Val	Pro			Glu	Asp	Leu	His 345		Ala	Asp	Glu	Asp 350		Asp
Leu	Phe	Asp	340 Ile	Glu	Asp	Asp			Tyr	Thr	Gln			Thr	Val
Pro		355 Gln	Val	Pro	Glu		360 Glu	Ala	Ser	His		365 Gly	Gln	Arg	Arg
	370					375					380				

32/172

Gly Leu Pro Lys Ala Val Cys Met Asn Gly Thr Glu Ala Ala Gln Leu . 385 390 395 400

Ser Thr Lys Ser Arg Ala Glu Gly Arg Ala Pro Asn Pro Ala Arg Lys

405 410 415

Ala Cys Ser Ala Ser Ser Lys Ile Arg Arg Leu Ser Ala Cys Lys Gln
420 425 430

Gln

<210> 10

<211> 396

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 10

Met Pro Arg Val Lys Ala Ala Gln Ala Gly Arg Gln Ser Ser Ala Lys

1 5 10 15

Arg His Leu Ala Glu Gln Phe Ala Val Gly Glu Ile Ile Thr Asp Met
20 25 30

Ala	Lys	Lys	Glu	Trp	Lys	Val	Gly	Leu	Pro	Ile	Gly	Gln	Gly	Gly	Phe
		35					40					45			
Gly		Ile	Tyr	Leu	Ala		Met	Asn	Ser	Ser		Ser	Val	Gly	Ser
	50					55					60				
									1						
-	Ala	Pro	Cys	Val		Lys	Val	Glu	Pro		Asp	Asn	Gly	Pro	
65					70					75					80
Dha	The	Glu	Lou	Ive	Dho	Tur	Gln	Ana	۸la	410	Ive	Pro	Glu	Gln	Ha
i ne	1111	UIU	ьсu	85	HIC	131	UIII	шБ	90	, nia	цуз	110	UIU	95	116
Gln	Lys	Trp	Ile	Arg	Thr	Arg	Lys	Leu	Lys	Tyr	Leu	Gly	Val	Pro	Lys
			100					105					110		
Tyr	Trp	Gly	Ser	Gly	Leu	His	Asp	Lys	Asn	Gly	Lys	Ser	Tyr	Arg	Phe
		115					120					125			
Met	Ile	Met	Asp	Arg	Phe	Gly	Ser	Asp	Leu	Gln	Lys	Ile	Tyr	Glu	Ala
	130					135					140				
												_		_	
	Ala	Lys	Arg	Phe		Arg	Lys	Thr	Val		Gln	Leu	Ser	Leu	
145					150					155					160
ماآ	יום [Asp	Tle	I an	Glo	Tur	Πο	Hie	Gle	Hie	Gle	Tyr	Val	Hie	Glv
116	ned	чэħ	116	165	uıu	171	116	1113	170	1113	ord	1,71.	141	175	ulj

34/172

Asp	Ile	Lys	Ala 180	Ser	Asn	Leu	Leu	Leu 185	Asn	Tyr	Lys	Asn	Pro 190	Asp	Gln
			100					100					100		
Val	Tyr	Leu 195	Val	Asp	Tyr	Gly	Leu 200	Ala	Tyr	Arg	Tyr	Cys 205	Pro	Glu	Gly
Val		Lys	Glu	Tyr	Lys		Asp	Pro	Lys	Arg		His	Asp	Gly	Thr
	210					215					220				
lle	Glu	Phe	Thr	Ser	Ile	Asp	Ala	His	Asn	Gly	Val	Ala	Pro	Ser	Arg
225					230					235					240
Arg	Gly	Asp	Leu	Glu	Ile	Leu	Gly	Tyr	Cys	Met	Ile	Gln	Trp	Leu	Thr
				245					250					255	
Glv	His	Leu	Pro	Trp	Glu	Asp	Asn	Leu	Lys	Asp	Pro	Lvs	Tyr	Val	Arg
•			260	•				265		•		-•-	270		
	_	_			_							_			_
Asp	Ser	Lys 275	He	Arg	Tyr	Arg	G1u 280	Asn	He	Ala	Ser	Leu 285	Met	Asp	Lys
		210					200					200			
Cys	Phe	Pro	Glu	Lys	Asn	Lys	Pro	Gly	Glu	Ile	Ala	Lys	Tyr	Met	Glu
	290					295					300				

Thr Val Lys Leu Leu Asp Tyr Thr Glu Lys Pro Leu Tyr Glu Asn Leu

35/172

305 310 315 320

Arg Asp Ile Leu Leu Gln Gly Leu Lys Ala Ile Gly Ser Lys Asp Asp
325 330 335

Gly Lys Leu Asp Leu Ser Val Val Glu Asn Gly Gly Leu Lys Ala Lys 340 345 350

Thr Ile Thr Lys Lys Arg Lys Lys Glu Ile Glu Glu Ser Lys Glu Pro 355 360 365

Gly Val Glu Asp Thr Glu Trp Ser Asn Thr Gln Thr Glu Glu Ala Ile 370 375 380

Gln Thr Arg Ser Arg Thr Arg Lys Arg Val Gln Lys 385 390 395

<210> 11

<211> 297

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 11

Met Glu Asp Tyr Thr Lys Ile Glu Lys Ile Gly Glu Gly Thr Tyr Gly

1 5 10 15

36/172

Val	Val	Tyr	Lys	Gly	Arg	His	Lys		Thr	Gly	Gln	Val	Val	Ala	Met
			20					25					30		
Ĺys	Lys	Ile	Arg	Leu	Glu	Ser	Glu	Glu	Glu	Gly	Val	Pro	Ser	Thr	Ala
		35					40					45			
He	Arg	Glu	Ile	Ser	Leu	Leu	Lvs	Glu	Leu	Arg	His	Pro	Asn	Ile	Val
	50					55	-, -			0	60				
Ser	Leu	Gln	Asp	Val	Leu	Met	Gln	Asp	Ser	Arg	Leu	Tyr	Leu	Ile	Phe
65					70					75					80
									_					_	
ilu	Pne	Leu	Ser	мет 85	Asp	Leu	гàг	Lys	1yr 90	Leu	Asp	Ser	116	95	Pro
				00					30					30	
Gly	Gln	Tyr	Met	Asp	Ser	Ser	Leu	Val	Lys	Ser	Tyr	Leu	Tyr	Gln	Ile
			100					105					110		
eu	Gln	Gly	Ile	Val	Phe	Cys	His	Ser	Arg	Arg	Val	Leu	His	Arg	Asp
		115					120					125			
	Lve	Dnc	C1=	100	Lou	Lov	He	Aar	Aar	Luc	C1	The	He	Luc	Lor
æu	130	Pro	UIII	ASII	ren	135	116	vsh	ASP	гàг	140	1111	116	гìЯ	ьeu
	100					100					170				

Ala Asp Phe Gly Leu Ala Arg Ala Phe Gly Ile Pro Ile Arg Val Tyr

145					150					155					160
Thr	His	Glu	Val	Val 165	Thr	Leu	Trp	Tyr	Arg 170	Ser	Pro	Glu	Val	Leu 175	Leu
Gly	Ser	Ala	Arg 180	Tyr	Ser	Thr	Pro	Val 185	Asp	Ile	Trp	Ser	Ile 190	Gly	Thr
Ile	Phe	Ala 195	Glu	Leu	Ala	Thr	Lys 200	Lys	Pro	Leu	Phe	His 205	Gly	Asp	Ser
Glu	Ile 210	Asp	Gln	Leu	Phe	Arg 215	Ile	Phe	Arg	Ala	Leu 220	Gly	Thr	Pro	Asn
Asn 225	Glu	Val	Trp	Pro	Glu 230	Val	Glu	Ser	Leu	G1n 235	Asp	Tyr	Lys	Asn	Thr 240
Phe	Pro	Lys	Trp	Lys 245	Pro	Gly	Ser	Leu	Ala 250	Ser	His	Val	Lys	Asn 255	Leu
Asp	Glu	Asn	Gly 260	Leu	Asp	Leu	Leu	Ser 265	Lys	Met	Leu	Ile	Tyr 270	Asp	Pro
Ala	Lys	Arg 275	Ile	Ser	Gly	Lys	Met 280	Ala	Leu	Asn	His	Pro 285	Tyr	Phe	Asn

38/172

Asp Leu Asp Asn Gln Ile Lys Lys Met 290 295

<210> 12

<211> 403

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 12

Met Asp Arg Ser Lys Glu Asn Cys Ile Ser Gly Pro Val Lys Ala Thr

Ala Pro Val Gly Gly Pro Lys Arg Val Leu Val Thr Gln Gln Phe Pro
20 25 30

Cys Gln Asn Pro Leu Pro Val Asn Ser Gly Gln Ala Gln Arg Val Leu 35 40 45

Cys Pro Ser Asn Ser Ser Gln Arg Ile Pro Leu Gln Ala Gln Lys Leu
50 55 60

Val Ser Ser His Lys Pro Val Gln Asn Gln Lys Gln Lys Gln Leu Gln 65 70 75 80

Ala Thr Ser Val Pro His Pro Val Ser Arg Pro Leu Asn Asn Thr Gln

39/172

90

95

Lys Ser Lys Gln Pro Leu Pro Ser Ala Pro Glu Asn Asn Pro Glu Glu
100 105 110

85

Glu Leu Ala Ser Lys. Gln Lys Asn Glu Glu Ser Lys Lys Arg Gln Trp 115 120 125

Ala Leu Glu Asp Phe Glu Ile Gly Arg Pro Leu Gly Lys Gly Lys Phe 130 135 140

Gly Asn Val Tyr Leu Ala Arg Glu Lys Gln Ser Lys Phe Ile Leu Ala 145 150 155 160

Leu Lys Val Leu Phe Lys Ala Gln Leu Glu Lys Ala Gly Val Glu His 165 170 175

Gln Leu Arg Arg Glu Val Glu Ile Gln Ser His Leu Arg His Pro Asn 180 185 190

Ile Leu Arg Leu Tyr Gly Tyr Phe His Asp Ala Thr Arg Val Tyr Leu 195 200 205

Ile Leu Glu Tyr Ala Pro Leu Gly Thr Val Tyr Arg Glu Leu Gln Lys 210 215 220

Leu	Ser	Lys	Phe	Asp	Glu	Gln	Arg	Thr	Ala	Thr	Tyr	Ile	Thr	Glu	Leu
225					230					235					240
Ala	Asn	Ala	Leu	Ser	Tyr	Cys	His	Ser	Lys	Arg	Val	Ile	His	Arg	Asp
				245					250					255	
Ile	Lys	Pro	Glu	Asn	Leu	Leu	Leu	Gly	Ser	Ala	Gly	Glu	Leu	Lys	Ile
			260					265					270		
Ala	Asp	Phe	Gly	Trp	Ser	Val	His	Ala	Pro	Ser	Ser	Arg	Arg	Thr	Thr
		275					280					285			
Leu	Cys	Gly	Thr	Leu	Asp	Tyr	Leu	Pro	Pro	Glu	Met	Ile	Glu	Gly	Arg
	290					295					300				
Met	His	Asp	Glu	Lys	Val	Asp	Leu	Trp	Ser	Leu	Gly	Val	Leu	Cys	Tyr
305					310					315					320
Glu	Phe	Leu	Val	Gly	Lys	Pro	Pro	Phe	Glu	Ala	Asn	Thr	Tyr	Gln	Glu
				325					330					335	
Thr	Туг	Lys	Arg	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Phe	Thr	Phe	Pro	Asp	Phe	Val
			340					345					350		
Thr	Glu	Gly	Ala	Arg	Asp	Leu	Ile	Ser	Arg	Leu	Leu	Lys	His	Asn	Pro
		355		•	-		360		,			365			

41/172

Ser Gln Arg Pro Met Leu Arg Glu Val Leu Glu His Pro Trp Ile Thr 370 375 380

Ala Asn Ser Ser Lys Pro Ser Asn Cys Gln Asn Lys Glu Ser Ala Ser 385 390 395 400

Lys Gln Ser

<210> 13

<211> 344

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 13

Met Ala Gln Lys Glu Asn Ser Tyr Pro Trp Pro Tyr Gly Arg Gln Thr

1 5 10 15

Ala Pro Ser Gly Leu Ser Thr Leu Pro Gln Arg Val Leu Arg Lys Glu 20 25 30

Pro Val Thr Pro Ser Ala Leu Val Leu Met Ser Arg Ser Asn Val Gln 35 40 45

Pro	Thr	Ala	Ala	Pro	Gly	Gln	Lys	Val	Met	Glu	Asn	Ser	Ser	Gly	Thr
	50					55					60				
Pro	Asp	Ile	Leu	Thr	Arg	His	Phe	Thr	Ile	Asp	Asp	Phe	Glu	Ile	Gly
65					70					75					80
4 2 2	Pro	Lan	Cl.	I vo	C1	T wa	Dha	C1	Aan	Vol	Tun	Lou	410	4 2 2	C1
AIG	FFU	Leu	Gly		GIY	гуз	rne	GIY		vai	Tyr	Leu	Ala		uıu
				85					90					95	
Lys	Lys	Ser	His	Phe	Ile	Val	Ala	Leu	Lys	Val	Leu	Phe	Lys	Ser	Gln
			100					105					110		
Ile	Glu	Lys	Glu	Gly	Val	Glu	His	Gln	Leu	Arg	Arg	Glu	Ile	Glu	Ile
		115					120					125			
Gln	Ala	His	Leu	His	His	Pro	Asn	Ile	Leu	Arg	Leu	Tyr	Asn	Туг	Phe
	130					135					140				
Tur	Asp	Δrσ	Ana	Aro	110	Tur	I AII	11a	Ī au	Gl n	Tur	Δla	Pro	Ara	Glv
145	Vob	мь	AI 5	nr 6	150	1,11	ьси	116	Бец	155	131	AIG	110	шь	160
140					130					100					100
		_	_				_	_	_						
Glu	Leu	Tyr	Lys		Leu	GIn	Lys	Ser		Thr	Phe	Asp	Glu		Arg
				165					170					175	
Thr	Ala	Thr	He	Met	Glu	Glu	Leu	Ala	Asp	Ala	Leu	Met	Tyr	Cys	His
			180					185					190		

43/172

Gly	Lys	Lys 195	Val	Ile	His	Arg	Asp 200	Ile	Lys	Pro	Glu	Asn 205	Leu	Leu	Leu
Gly	Leu 210	Lys	Gly	Glu	Leu	Lys 215	Ile	Ala	Asp	Phe	Gly 220	Trp	Ser	Val	His
Ala 225	Pro	Ser	Leu	Arg	Arg 230	Lys	Thr	Met	Cys	Gly 235	Thr	Leu	Asp	Tyr	Leu 240
Pro	Pro	Glu	Met	Ile 245	Glu	Gly	Arg	Met	His 250	Asn	Glu	Lys	Val	Asp 255	Leu
Ггр	Cys	Ile	Gly 260	Val	Leu	Cys	Tyr	Glu 265	Leu	Leu	Val	Gly	Asn 270	Pro	Pro
Phe	Glu	Ser 275	Ala	Ser	His	Asn	Glu 280	Thr	Tyr	Arg	Arg	Ile 285	Val	Lys	Val
Asp	Leu 290	Lys	Phe	Pro	Ala	Ser 295	Val	Pro	Thr	Gly	Ala 300	Gln	Asp	Leu	Ile
Ser 305	Lys	Leu	Leu	Arg	His 310	Asn	Pro	Ser	Glu	Arg 315	Leu	Pro	Leu	Ala	G1n 320

Val Ser Ala His Pro Trp Val Arg Ala Asn Ser Arg Arg Val Leu Pro

44/172

325 330 335

Pro Ser Ala Leu Gln Ser Val Ala 340

<210> 14

<211> 745

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 14

Met Glu Arg Pro Pro Gly Leu Arg Pro Gly Ala Gly Gly Pro Trp Glu

1 5 10 15

Met Arg Glu Arg Leu Gly Thr Gly Gly Phe Gly Asn Val Cys Leu Tyr
20 25 30

Gln His Arg Glu Leu Asp Leu Lys Ile Ala Ile Lys Ser Cys Arg Leu 35 40 45

Glu Leu Ser Thr Lys Asn Arg Glu Arg Trp Cys His Glu Ile Gln Ile 50 55 60

Met Lys Lys Leu Asn His Ala Asn Val Val Lys Ala Cys Asp Val Pro 65 70 75 80

45/172

Glu	Glu	Leu	Asn	Ile 85	Leu	Ile	His	Asp	Val 90	Pro	Leu	Leu	Ala	Met 95	Glu
ľyr	Cys	Ser	Gly 100	Gly	Asp	Leu	Arg	Lys 105	Leu	Leu	Asn	Lys	Pro 110	Glu	Asn
Cys	Cys	Gly 115	Leu	Lys	Glu	Ser	Gln 120	Ile	Leu	Ser	Leu	Leu 125	Ser	Asp	Ile
Gly	Ser 130	Gly	Ile	Arg	Туг	Leu 135	His	Glu	Asn	Lys	Ile 140	Ile	His	Arg	Asp
Leu 145	Lys	Pro	Glu	Asn	Ile 150	Val	Leu	Gln	Asp	Val 155	Gly	Gly	Lys	Ile	Ile 160
lis	Lys	Ile	Ile	Asp 165	Leu	Gly	Tyr	Ala	Lys 170	Asp	Val	Asp	Gln	Gly 175	Ser
Leu	Cys	Thr	Ser 180	Phe	Val	Gly	Thr	Leu 185	Gln	Tyr	Leu	Ala	Pro 190	Glu	Leu
he	Glu	Asn 195	Lys	Pro	Tyr	Thr	Ala 200	Thr	Val	Asp	Tyr	Trp 205	Ser	Phe	Gly

Thr Met Val Phe Glu Cys Ile Ala Gly Tyr Arg Pro Phe Leu His His

46/172

Leu Gln Pro Phe Thr Trp His Glu Lys Ile Lys Lys Lys Asp Pro Lys Cvs Ile Phe Ala Cvs Glu Glu Met Ser Glv Glu Val Arg Phe Ser Ser His Leu Pro Gln Pro Asn Ser Leu Cys Ser Leu Ile Val Glu Pro Met Glu Asn Trp Leu Gln Leu Met Leu Asn Trp Asp Pro Gln Gln Arg Gly Gly Pro Val Asp Leu Thr Leu Lys Gln Pro Arg Cys Phe Val Leu Met Asp His Ile Leu Asn Leu Lys Ile Val His Ile Leu Asn Met Thr Ser Ala Lys Ile Ile Ser Phe Leu Leu Pro Pro Asp Glu Ser Leu His Ser Leu Gln Ser Arg Ile Glu Arg Glu Thr Gly Ile Asn Thr Gly Ser Gln

Glu	Leu		Ser	Glu	Thr	Gly		Ser	Leu	Asp	Pro		Lys	Pro	Ala
		355					360					365			
Ser	Gln	Cys	Val	Leu	Asp	Gly	Val	Arg	Gly	Cys	Asp	Ser	Туг	Met	Val
	370					375					380				
Tyr	Leu	Phe	Asp	Lys	Ser	Lys	Thr	Val	Tyr	Glu	Gly	Pro	Phe	Ala	Ser
385					390					395					400
Arg	Ser	Leu	Ser	Asp	Cys	Val	Asn	Tyr	Ile	Val	Gln	Asp	Ser	Lys	Ile
				405					410					415	
Gln	Leu	Pro	Ile	Ile	Gln	Leu	Arg	Lys	Val	Trp	Ala	Glu	Ala	Val	His
			420					425		-			430		
Tvr	Val	Ser	Glv	Leu	I.ve	Glu	Aen	Tvr	Ser	Are	Leu	Phe	Gln	Glv	Gln
.,.	741	435	uı,	ncu	1,5	ulu	440	1,11	UCI	6	Dou	445	o i ii	u,	JIII
	41-	41-	W-+		O	T	T	4	т		41-	•	T	mı –	1
Arg	450	Ala	мет	Leu	2er	ьеи 455	Leu	Arg	ıyr	ASII	460	ASI	Leu	ınr	Lys
165	Lys	Asn	Thr	Leu	11e 470	Ser	Ala	Ser	Gln	Gln 475	Leu	Lys	Ala	Lys	Leu 480
31u	Phe	Phe	His	Lys	Ser	Ile	Gln			Leu	Glu	Arg	Tyr		Glu
				485					490					495	

48/172

Gln	Met	Thr	Tyr	Gly	Ile	Ser	Ser	Glu	Lys	Met	Leu	Lys	Ala	Trp	Lys
			500					505					510		
Glu	Met	Glu	Glu	Lys	Ala	Ile	His	Tyr	Ala	Glu	Val	Gly	Val	Ile	Gly
		515					520					525			
Tyr		Glu	Asp	Gln	lle	Met	Ser	Leu	His	Ala	Glu	Ile	Met	Glu	Leu
	530					535					540				
	Lys	Ser	Pro	Tyr		Arg	Arg	Gln	Gly		Leu	Met	Glu	Ser	
545					550					555					560
a 1	a 1								41						
Glu	GIN	Arg	Ala		Asp	Leu	Tyr	Lys		Leu	Lys	HIS	Arg		Ser
				565					570					575	
Aen	Hic	Son	Tyr	Son	Aan	Son	Thn	Clu	Mot	Val	Ive	110	110	Va I	ніс
nop	1113	DCI	580	pei	пор	961	1111	585	нес	Va1	цуз	110	590	vai	1113
								000					000		
Thr	Val	Gln	Ser	Gln	Asn	Arg	Val	Len	Lve	Glu	Len	Phe	Glv	His	Leu
••••	,	595		••••	p	•••	600	Dou	2,0		204	605	01,		200
												-			
Ser	Lys	Leu	Leu	Gly	Cys	Lys	Gln	Lys	Ile	Ile	Asp	Leu	Leu	Pro	Lys
	610			•	•	615		•			620				,

Val Glu Val Ala Leu Ser Asn Ile Lys Glu Ala Asp Asn Thr Val Met

49/172

625 630 635 640

Phe Met Gln Gly Lys Arg Gln Lys Glu Ile Trp His Leu Leu Lys Ile 645 650 655

Ala Cys Thr Gln Ser Ser Ala Arg Ser Leu Val Gly Ser Ser Leu Glu 660 665 670

Gly Ala Val Thr Pro Gln Thr Ser Ala Trp Leu Pro Pro Thr Ser Ala 675 680 685

Glu His Asp His Ser Leu Ser Cys Val Val Thr Pro Gln Asp Gly Glu 690 695 700

Thr Ser Ala Gln Met Ile Glu Glu Asn Leu Asn Cys Leu Gly His Leu 705 710 715 720

Ser Thr Ile Ile His Glu Ala Asn Glu Glu Glu Gln Gly Asn Ser Met Met
725 730 735

Asn Leu Asp Trp Ser Trp Leu Thr Glu
740 745

<210> 15

<211> 318

50/172

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 15

Met Ser Lys Pro Pro Ala Pro Asn Pro Thr Pro Pro Arg Asn Leu Asp

1 5 10 15

Ser Arg Thr Phe Ile Thr Ile Gly Asp Arg Asn Phe Glu Val Glu Ala 20 25 30

Asp Asp Leu Val Thr Ile Ser Glu Leu Gly Arg Gly Ala Tyr Gly Val

Val Glu Lys Val Arg His Ala Gln Ser Gly Thr Ile Met Ala Val Lys 50 55 60

Arg Ile Arg Ala Thr Val Asn Ser Gln Glu Gln Lys Arg Leu Leu Met 65 70 75 80

Asp Leu Asp Ile Asn Met Arg Thr Val Asp Cys Phe Tyr Thr Val Thr

85 .90 .95

Phe Tyr Gly Ala Leu Phe Arg Glu Gly Asp Val Trp Ile Cys Met Glu 100 105 110

Leu Met Asp Thr Ser Leu Asp Lys Phe Tyr Arg Lys Val Leu Asp Lys

51/172

Asn Met Thr Ile Pro Glu Asp Ile Leu Gly Glu Ile Ala Val Ser Ile Val Arg Ala Leu Glu His Leu His Ser Lys Leu Ser Val Ile His Arg Asp Val Lys Pro Ser Asn Val Leu Ile Asn Lys Glu Gly His Val Lys Met Cys Asp Phe Gly Ile Ser Gly Tyr Leu Val Asp Ser Val Ala Lys Thr Met Asp Ala Gly Cys Lys Pro Tyr Met Ala Pro Glu Arg Ile Asn Pro Glu Leu Asn Gln Lys Gly Tyr Asn Val Lys Ser Asp Val Trp Ser Leu Gly Ile Thr Met Ile Glu Met Ala Ile Leu Arg Phe Pro Tyr Glu Ser Trp Gly Thr Pro Phe Gln Gln Leu Lys Gln Val Val Glu Glu Pro

52/172

Ser Pro Gln Leu Pro Ala Asp Arg Phe Ser Pro Glu Phe Val Asp Phe
260 265 270

Thr Ala Gln Cys Leu Arg Lys Asn Pro Ala Glu Arg Met Ser Tyr Leu 275 280 285

Glu Leu Met Glu His Pro Phe Phe Thr Leu His Lys Thr Lys Lys Thr 290 295 300

Asp Ile Ala Ala Phe Val Lys Lys Ile Leu Gly Glu Asp Ser 305 310 315

<210> 16

<211> 379

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 16

Met Ala Ala Ala Ala Ala Gln Gly Gly Gly Gly Gly Glu Pro Arg Arg

1 5 10 15

Thr Glu Gly Val Gly Pro Gly Val Pro Gly Glu Val Glu Met Val Lys
20 25 30

Gly Gln Pro Phe Asp Val Gly Pro Arg Tyr Thr Gln Leu Gln Tyr Ile

			45					40					35		
Arg	Val	His	Asp	Tyr 60	Ala	Ser	Ser	Val	Met 55	Gly	Туг	Ala	Gly	Glu 50	Gly
Thr 80	Gln	His	G1u	Phe	Pro 75	Ser	Ile	Lys	Lys	Ile 70	Ala	Val	Arg	Thr	Lys 65
Arg	Phe 95	Arg	Leu	Leu	Ile	G1n 90	Ile	Glu	Arg	Leu	Thr 85	Arg	Gln	Cys	Tyr
Leu	Thr	Ser 110	Ala	Arg	Leu	Ile	Asp 105	Arg	Ile	Gly	Ile	Val 100	Asn	Glu	His
Asp	Thr	Glu	Met 125	Leu	Asp	Gln	Val	Ile 120	Tyr	Val	Asp	Arg	Met 115	Ala	Glu
Cys	Ile	His	Asp	Asn 140	Ser	Leu	Gln	Gln	Ser 135	Lys	Leu	Leu	Lys	Tyr 130	Leu
Ala 160	Ser	His	Ile	Tyr	Lys 155	Leu	Gly	Arg	Leu	I le 150	Gln	Tyr	Leu	Phe	Tyr 145
Thr	Asn 175	Ser	Leu	Leu	Asn	Ser 170	Pro	Lys	Leu	Asp	Arg 165	His	Leu	Val	Asn

Thr	Cys	Asp	Leu 180	Lys	Ile	Cys	Asp	Phe 185	Gly	Leu	Ala	Arg	Ile 190	Ala	Asp
Pro	Glu	His 195	Asp	His	Thr	Gly	Phe 200	Leu	Thr	Glu	Tyr	Val 205	Ala	Thr	Arg
Trp	Tyr 210	Arg	Ala	Pro	Glu	Ile 215	Met	Leu	Asn	Ser	Lys 220	Gly	Tyr	Thr	Lys
Ser 225	Ile	Asp	Ile	Trp	Ser 230	Val	Gly	Cys	Ile	Leu 235	Ala	Glu	Met	Leu	Ser 240
Asn	Arg	Pro	Ile	Phe 245	Pro	Gly	Lys	His	Tyr 250	Leu	Asp	Gln	Leu	Asn 255	His
Ile	Leu	Gly	Ile 260		Gly	Ser	Pro	Ser 265		Glu	Asp	Leu	Asn 270		Ile
Ile	Asn			Ala	Arg	Asn			Gln	Ser	Leu			Lys	Thr
Lys	Val	275 Ala	Trp	Ala	Lys	Leu	280 Phe	Pro	Lys	Ser	Asp	285 Ser	Lys	Ala	Leu
Asp	290 Leu	Leu	Asp	Arg	Met	295 Leu	Thr	Phe	Asn	Pro	300 Asn	Lys	Arg	Ile	Thr
305					310					315					320

55/172

Val Glu Glu Ala Leu Ala His Pro Tyr Leu Glu Gln Tyr Tyr Asp Pro 325 330 335

Thr Asp Glu Pro Val Ala Glu Glu Pro Phe Thr Phe Ala Met Glu Leu

340 345 350

Asp Asp Leu Pro Lys Glu Arg Leu Lys Glu Leu 11e Phe Gln Glu Thr 355 360 365

Ala Arg Phe Gln Pro Gly Val Leu Glu Ala Pro 370 375

<210> 17

<211> 648

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 17

Met Glu His Ile Gln Gly Ala Trp Lys Thr Ile Ser Asn Gly Phe Gly

1 5 10 15

Phe Lys Asp Ala Val Phe Asp Gly Ser Ser Cys Ile Ser Pro Thr Ile
20 25 30

Val	Gln	G1n 35	Phe	Gly	Tyr	Gln	Arg 40	Arg	Ala	Ser	Asp	Asp 45	Gly	Lys	Leu
Thr	Asp 50	Pro	Ser	Lys	Thr	Ser 55	Asn	Thr	Ile	Arg	Val 60	Phe	Leu	Pro	Asn
Lys 65	Gln	Arg	Thr	Val	Val 70	Asn	Val	Arg	Asn	Gly 75	Met	Ser	Leu	His	Asp 80
Cys	Leu	Met	Lys	Ala 85	Leu	Lys	Val	Arg	Gly 90	Leu	Gln	Pro	Glu	Cys 95	Cys
Ala	Val	Phe	Arg 100	Leu	Leu	His	Glu	His 105	Lys	Gly	Lys	Lys	Ala 110	Arg	Leu
Asp	Trp	Asn 115	Thr	Asp	Ala	Ala	Ser 120	Leu	Ile	Gly	Glu	Glu 125	Leu	Gln	Val
Asp	Phe 130	Leu	Asp	His	Val	Pro 135	Leu	Thr	Thr	His	Asn 140	Phe	Ala	Arg	Lys
Thr 145	Phe	Leu	Lys	Leu	Ala 150	Phe	Cys	Asp	Ile	Cys 155	Gln	Lys	Phe	Leu	Leu 160
Asn	Gly	Phe	Arg	Cys 165	Gln	Thr	Cys	Gly	Tyr 170	Lys	Phe	His	Glu	His 175	Cys

57/172

Ser	Thr	Lys	Val	Pro	Thr	Met	Cys	Val	Asp	Trp	Ser	Asn	Ile	Arg	Gln
			180					185					190		
				_											
Leu	Leu		Phe	Pro	Asn	Ser	Thr	Ile	Gly	Asp	Ser		Val	Pro	Ala
		195					200					205			
T	D	C	T	ть	W- 4	A		W- 4	A	01	o	17-1	C		W. 4
Leu		ser	Leu	m	мес	_	Arg	мес	Alg	GIU		Val	ser	Alg	nec
	210					215					220				
D	v_1	C	C	01-	112 -		Т	C	mL	D	m: _	41-	nt.	Т Ъ	DL.
	vai	26L	ser	GIN		Arg	Tyr	ser	ınr		nis	АТА	Pne	Inr	
225					230					235					240
	mı .		0		•		01	01				01			
ASI	Inr	26L	ser		ser	ser	Glu	GIY		Leu	ser	GIN	Arg		Arg
				245					250					255	
o	m	0	mi.	D		V. 1	***	W. 4	V - 1	o	ml	m	•	D	17. 1
3er	Inr	3er		Pro	ASN	vai	His		vai	2er	ınr	ınr		Pro	vai
			260					265					270		
														_	
Asp	Ser	Arg	Met	Ile	Glu	Asp	Ala	Ile	Arg	Ser	His	Ser	Glu	Ser	Ala
		275					280					285			
Ser	Pro	Ser	Ala	Leu	Ser	Ser	Ser	Pro	Asn	Asn	Leu	Ser	Pro	Thr	Gly
	290					295					300				

Trp Ser Gln Pro Lys Thr Pro Val Pro Ala Gln Arg Glu Arg Ala Pro

58/172

Val Ser Gly Thr Gln Glu Lys Asn Lys Ile Arg Pro Arg Gly Gln Arg Asp Ser Ser Tyr Tyr Trp Glu Ile Glu Ala Ser Glu Val Met Leu Ser Thr Arg Ile Gly Ser Gly Ser Phe Gly Thr Val Tyr Lys Gly Lys Trp His Gly Asp Val Ala Val Lys Ile Leu Lys Val Val Asp Pro Thr Pro Glu Gln Phe Gln Ala Phe Arg Asn Glu Val Ala Val Leu Arg Lys Thr Arg His Val Asn Ile Leu Leu Phe Met Gly Tyr Met Thr Lys Asp Asn Leu Ala Ile Val Thr Gln Trp Cys Glu Gly Ser Ser Leu Tyr Lys His Leu His Val Gln Glu Thr Lys Phe Gln Met Phe Gln Leu Ile Asp Ile

Ala	Arg	Gln	Thr	Ala	Gln	Gly	Met	Asp	Tyr	Leu	His	Ala	Lys	Asn	Ile
	450					455					460				
lle	His	Arg	Asp	Met	Lys	Ser	Asn	Asn	Ile	Phe	Leu	His	Glu	Gly	Leu
465					470					475					480
													_		_
Thr	Val	Lys	He	Gly	Asp	Phe	Gly	Leu		Thr	Val	Lys	Ser		Trp
				485					490					495	
Ser	Glv	Ser	Gln	Gln	Val	Glu	Gln	Pro	Thr	Glv	Ser	Val	Leu	Tro	Met
	u.,	201	500	~			•	505		u.,	501		510		
													010		
Ala	Pro	Glu	Val	Ile	Arg	Met	Gln	Asp	Asn	Asn	Pro	Phe	Ser	Phe	Gln
		515					520					525			
Ser	Asp	Val	Tyr	Ser	Tyr	Gly	Ile	Val	Leu	Tyr	Glu	Leu	Met	Thr	Gly
	530					535					540				
Glu	Leu	Pro	Tyr	Ser	His	lle	Asn	Asn	Arg	Asp	Gln	Ile	Ile	Phe	Met
545					550					555					560
Val	Gly	Arg	Gly	Tyr	Ala	Ser	Pro	Asp		Ser	Lys	Leu	Tyr		Asn
				565					570					575	
_															
Uys	rro	Lys		Met	Lys	Arg	Leu		Ala	ASP	Uys	val		Lys	vai
			580					585					590		

60/172

Lys Glu Glu Arg Pro Leu Phe Pro Gln Ile Leu Ser Ser Ile Glu Leu 595 600 605

Leu Gln His Ser Leu Pro Lys Ile Asn Arg Ser Ala Ser Glu Pro Ser 610 615 620

Leu His Arg Ala Ala His Thr Glu Asp Ile Asn Ala Cys Thr Leu Thr 625 630 635 640

Thr Ser Pro Arg Leu Pro Val Phe 645

<210> 18

<211> 480

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 18

Met Ser Asp Val Ala Ile Val Lys Glu Gly Trp Leu His Lys Arg Gly

1 5 10 15

Glu Tyr Ile Lys Thr Trp Arg Pro Arg Tyr Phe Leu Leu Lys Asn Asp 20 25 30

PCT/JP00/05061 WO 01/09316

61/172

Gly	Thr	Phe 35	Ile	Gly	Tyr	Lys	Glu 40	Arg	Pro	Gln	Asp	Val 45	Asp	Gln	Arg
Glu	Ala 50	Pro	Leu	Asn	Asn	Phe 55	Ser	Val	Ala	Gln	Cys 60	Gln	Leu	Met	Lys
Thr 65	Glu	Arg	Pro	Arg	Pro 70	Asn	Thr	Phe	Ile	Ile 75	Arg	Cys	Leu	Gln	Trp 80
Thr	Thr	Val	Ile	G1u 85	Arg	Thr	Phe	His	Val 90	Glu	Thr	Pro	Glu	G1u 95	Arg
Glu	Glu	Trp	Thr 100	Thr	Ala	Ile	Gln	Thr 105	Val	Ala	Asp	Gly	Leu 110	Lys	Lys
Gln	Glu	Glu 115	Glu	Glu	Met	Asp	Phe 120	Arg	Ser	Gly	Ser	Pro 125	Ser	Asp	Asn
Ser	Gly 130	Ala	Glu	Glu	Met	Glu 135	Val	Ser	Leu	Ala	Lys 140	Pro	Lys	His	Arg
Val 145	Thr	Met	Asn	Glu	Phe 150	Glu	Tyr	Leu	Lys	Leu 155	Leu	Gly	Lys	Gly	Thr 160
Phe	Gly	Lys	Val	I le 165	Leu	Val	Lys	Glu	Lys 170	Ala	Thr	Gly	Arg	Tyr 175	Tyr

62/172

Ala	Met	Lys	Ile	Leu	Lys	Lys	Glu	Val	Ile	Val	Ala	Lys	Asp	Glu	Val
			180					185					190		
A10	His	Thn	Lou	Thn	Cl.	Aan	Ana	Vol	Lou	Cln	Acn	Con	Ana	uia	Dno
піа	1115	195	Leu	ш	GIU	ΥЭÜ	200	Val	ьeu	UIII	KSII	205	AL'S	1115	rrc
		100										200			
Phe	Leu	Thr	Ala	Leu	Lys	Tyr	Ser	Phe	Gln	Thr	His	Asp	Arg	Leu	Cys
	210					215					220				
	Val	Met	Glu	Tyr		Asn	Gly	Gly	Glu		Phe	Phe	His	Leu	
225					230					235					240
Ana	Glu	Ara	Va 1	Dho	Sar	Glu	Aen	Ana	Λla	Ana	Dho	Twn	Clv.	Λla	Glu
111.6	ulu	5	741	245	DCI	ulu	пор	m 5	250	M 6	THE	1,71	ulj	255	uiu
Ile	Val	Ser	Ala	Leu	Asp	Tyr	Leu	His	Ser	Glu	Lys	Asn	Val	Val	Туг
			260					265					270		
Arg	Asp		Lys	Leu	Glu	Asn		Met	Leu	Asp	Lys		Gly	His	Ile
		275					280					285			
Ive	Ile	Thr	Aar	Dhe	Glw	I an	Cvc	Īve	Gle	G1 _T	He	Ive	Acr	Clv	A10
пуз	290	1111	изр	1 110	uıj	295	0,5	шуз	uru	oly	300	шуз	пор	ulj	ліа
	200										000				

Thr Met Lys Thr Phe Cys Gly Thr Pro Glu Tyr Leu Ala Pro Glu Val

305					310					315					320
Leu	Glu	Asp	Asn	Asp 325	Tyr	Gly	Arg	Ala	Val 330	Asp	Trp	Trp	Gly	Leu 335	Gly
Val	Val	Met	Tyr 340	Glu	Met	Met	Cys	Gly 345	Arg	Leu	Pro	Phe	Tyr 350	Asn	Glr
Asp	His	Glu 355	Lys	Leu	Phe	Glu	Leu 360	Ile	Leu	Met	Glu	Glu 365	Ile	Arg	Phe
Pro	Arg 370	Thr	Leu	Gly	Pro	G1u 375	Ala	Lys	Ser	Leu	Leu 380	Ser	Gly	Leu	Leu
Lys 385	Lys	Asp	Pro	Lys	G1n 390	Arg	Leu	Gly	Gly	Gly 395	Ser	Glu	Asp	Ala	Lys 400
Glu	Ile	Met	Gln	His 405	Arg	Phe	Phe	Ala	Gly 410	Ile	Val	Trp	Gln	His 415	Val
Tyr	Glu	Lys	Lys 420	Leu	Ser	Pro	Pro	Phe 425	Lys	Pro	Gln	Val	Thr 430	Ser	Glu
ſhr	Asp	Thr 435	Arg	Tyr	Phe	Asp	Glu 440	Glu	Phe	Thr	Ala	Gln 445	Met	lle	Thr

64/172

Ile Thr Pro Pro Asp Gln Asp Asp Ser Met Glu Cys Val Asp Ser Glu
450 455 460

Arg Arg Pro His Phe Pro Gln Phe Ser Tyr Ser Ala Ser Ser Thr Ala 465 470 475 480

<210> 19

<211> 724

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 19

Met Ser Ala Glu Gly Tyr Gln Tyr Arg Ala Leu Tyr Asp Tyr Lys Lys 1 5 10 15

Glu Arg Glu Glu Asp Ile Asp Leu His Leu Gly Asp Ile Leu Thr Val

Asn Lys Gly Ser Leu Val Ala Leu Gly Phe Ser Asp Gly Gln Glu Ala 35 40 45

Arg Pro Glu Glu Ile Gly Trp Leu Asn Gly Tyr Asn Glu Thr Thr Gly
50 55 60

Glu Arg Gly Asp Phe Pro Gly Thr Tyr Val Glu Tyr Ile Gly Arg Lys

65					70					75					80
Lys	Ile	Ser	Pro	Pro 85	Thr	Pro	Lys	Pro	Arg 90	Pro	Pro	Arg	Pro	Leu 95	Pro
Val	Ala	Pro	Gly 100	Ser	Ser	Lys	Thr	Glu 105	Ala	Asp	Val	Glu	Gln 110	Gln	Ala
Leu	Thr	Leu 115	Pro	Asp	Leu	Ala	Glu 120	Gln	Phe	Ala	Pro	Pro 125	Asp	Ile	Ala
Pro	Pro 130	Leu	Leu	Ile	Lys	Leu 135	Val	Glu	Ala	Ile	Glu 140	Lys	Lys	Gly	Leu
Glu 145	Cys	Ser	Thr	Leu	Туг 150	Arg	Thr	Gln	Ser	Ser 155	Ser	Asn	Leu	Ala	Glu 160
Leu	Arg	Gln	Leu	Leu 165	Asp	Cys	Asp	Thr	Pro 170	Ser	Val	Asp	Leu	Glu 175	Met
Ile	Asp	Val	His 180	Val	Leu	Ala	Asp	Ala 185	Phe	Lys	Arg	Туг	Leu 190	Leu	Asp
Leu	Pro	Asn 195	Pro	Val	Ile	Pro	Ala 200	Ala	Val	Tyr	Ser	Glu 205	Met	Ile	Ser

Leu	Ala	Pro	Glu	Val	Gln	Ser	Ser	Glu	Glu	Tyr	Ile	Gln	Leu	Leu	Lys
	210			•		215					220				
Lys	Leu	Ile	Arg	Ser	Pro	Ser	Ile	Pro	His	Gln	Tyr	Trp	Leu	Thr	Leu
225					230					235					240
C1 -	Trem	Lou	Lou	T	u: a	Dha	Dha	T	T	c	Cl.	The	Con	Can	I
GIH	1 y I	Leu	Leu		His	rne	rne	гàг		ser.	GIII	IIII	ser		Lys
				245					250					255	
Asn	Leu	Leu	Asn	Ala	Arg	Val	Leu	Ser	Glu	Ile	Phe	Ser	Pro	Met	Leu
			260		J			265					270		
			200					200					210		
Phe	Arg	Phe	Ser	Ala	Ala	Ser	Ser	Asp	Asn	Thr	Glu	Asn	Leu	Ile	Lys
		275					280					285			
							mı		_					_	
Val	He	Glu	He	Leu	Ile	Ser	Thr	Glu	Trp	Asn	Glu	Arg	Gin	Pro	Ala
	290					295					300				
Pro	Ala	Len	Pro	Pro	Lys	Pro	Pro	Lvs	Pro	Thr	Thr	Val	Ala	Asn	Asn
	,,,,	Dou		110		110	110	2,5				,	*****	11.511	
305					310					315					320
Gly	Met	Asn	Asn	Asn	Met	Ser	Leu	Gln	Asn	Ala	Glu	Trp	Tyr	Trp	Gly
				325					330					335	
				020					550					550	
Asp	Ile	Ser	Arg	Glu	Glu	Val	Asn	Glu	Lys	Leu	Arg	Asp	Thr	Ala	Asp
			340					345					350		

67/172

Gly	Thr	Phe	Leu	Val	Arg	Asp	Ala	Ser	Thr	Lys	Met	His	Gly	Asp	Tyr
		355					360					365			
Thr	Leu	Thr	Leu	Arg	Lys	Gly	Gly	Asn	Asn	Lys	Leu	Ile	Lys	Ile	Phe
	370					375					380				
His	Arg	Asp	Gly	Lys	Tyr	Gly	Phe	Ser	Asp	Pro	Leu	Thr	Phe	Ser	Ser
385	_				390					395					400
			-												
Val	Val	Glu	Leu	He	Asn	His	Tvr	Arg	Asn	Glu	Ser	Leu	Ala	Gln	Tvr
				405				3	410					415	
				100					110					110	
Aan	Pro	I wa	Lou	Aan	Vo l	Twa	Lon	Lou	Tun	Dno	Vol	Con	I vo	Tun	Gln
ASII	110	гуз	420	ASP	Val	ьys	Leu	425	1 9 1	rro	Vai	De1	430	1 31	0111
			420					440					430		
a1	4	01	57 - T	W- 1	T	G1			†1 -	01	41-	W- 1	C1	T	T
GIN	Asp		vai	vai	Lуs	GIU		Asn	116	GIU	Ala		иту	Lys	гàг
		435					440					445			
Leu	His	Glu	Туг	Asn	Thr	Gln	Phe	Gln	Glu	Lys	Ser	Arg	Glu	Tyr	Asp
	450					455					460				
Arg	Leu	Tyr	Glu	Glu	Tyr	Thr	Arg	Thr	Ser	Gln	Glu	Ile	Gln	Met	Lys
465					470					475					480

Arg Thr Ala Ile Glu Ala Phe Asn Glu Thr Ile Lys Ile Phe Glu Glu

68/172

485 490 495

Gln Cys Gln Thr Gln Glu Arg Tyr Ser Lys Glu Tyr Ile Glu Lys Phe 500 505 510

Lys Arg Glu Gly Asn Glu Lys Glu Ile Gln Arg Ile Met His Asn Tyr 515 520 525

Asp Lys Leu Lys Ser Arg Ile Ser Glu Ile Ile Asp Ser Arg Arg Arg 530 535 540

Leu Glu Glu Asp Leu Lys Lys Gln Ala Ala Glu Tyr Arg Glu Ile Asp 545 550 555 560

Lys Arg Met Asn Ser Ile Lys Pro Asp Leu Ile Gln Leu Arg Lys Thr
565 570 575

Arg Asp Gln Tyr Leu Met Trp Leu Thr Gln Lys Gly Val Arg Gln Lys 580 585 590

Lys Leu Asn Glu Trp Leu Gly Asn Glu Asn Thr Glu Asp Gln Tyr Ser

595 600 605

Leu Val Glu Asp Asp Glu Asp Leu Pro His His Asp Glu Lys Thr Trp 610 615 620 69/172

Asn Val Gly Ser Ser Asn Arg Asn Lys Ala Glu Asn Leu Leu Arg Gly 625 630 635 640

Lys Arg Asp Gly Thr Phe Leu Val Arg Glu Ser Ser Lys Gln Gly Cys 645 650 655

Tyr Ala Cys Ser Val Val Val Asp Gly Glu Val Lys His Cys Val Ile 660 665 670

Asn Lys Thr Ala Thr Gly Tyr Gly Phe Ala Glu Pro Tyr Asn Leu Tyr 675 680 685

Ser Ser Leu Lys Glu Leu Val Leu His Tyr Gln His Thr Ser Leu Val 690 695 700

Gln His Asn Asp Ser Leu Asn Val Thr Leu Ala Tyr Pro Val Tyr Ala 705 710 715 720

Gln Gln Arg Arg

<210> 20

<211> 3056

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400)> 2(0													
Met	Ser	Leu	Val	Leu	Asn	Asp	Leu	Leu	Ile	Cys	Cys	Arg	Gln	Leu	Glu
1				5					10					15	
His	Asp	Arg	Ala	Thr	Glu	Arg	Lys	Lys	Glu	Val	Glu	Lys	Phe	Lys	Arg
			20					25					30		
Leu	He		Asp	Pro	Glu	Thr		Lys	His	Leu	Asp		His	Ser	Asp
		35					40					45			
C	T	01-	01	T	m	7	4	m	A	41.	V . 1	DL.	A	DL -	T
Ser		GIN	GIY	Lys	Tyr		Asn	Trp	Asp	Ala		Phe	Arg	Phe	Leu
	50					55					60				
Gln	Lvs	Tvr	Ile	Gln	L.ve	Glu	Thr	G1 11	Cve	T.eu	Arø	Πe	Ala	Lys	Pro
65	2,5	.,.	110	•	70	uiu		ulu	0,5	75			u	2,5	80
										,,,					00
Asn	Val	Ser	Ala	Ser	Thr	Gln	Ala	Ser	Arg	Gln	Lys	Lys	Met	Gln	Glu
				85					90		•			95	
Ile	Ser	Ser	Leu	Val	Lys	Tyr	Phe	Ile	Lys	Cys	Ala	Asn	Arg	Arg	Ala
			100					105					110		
Pro	Arg	Leu	Lys	Cys	Gln	Glu	Leu	Leu	Asn	Tyr	Ile	Met	Asp	Thr	Val
		115					120					125			

Lys	Asp	Ser	Ser	Asn	Gly	Ala	Ile	Tyr	Gly	Ala	Asp	Cys	Ser	Asn	Ile
	130					135					140				
Leu	Leu	Lys	Asp	Ile	Leu	Ser	Val	Arg	Lys	Tyr	Trp	Cys	Glu	Ile	Ser
145	•				150					155					160
Gln	Gln	Gln	Trp	Leu	Glu	Leu	Phe	Ser	Val	Tyr	Phe	Arg	Leu	Tyr	Leu
				165					170					175	
Lys	Pro	Ser	Gln	Asp	Val	His	Arg	Val	Leu	Val	Ala	Arg	Ile	Ile	His
			180					185					190	•	
Ala	Val	Thr	Lys	Gly	Cys	Cys	Ser	Gln	Thr	Asp	Gly	Leu	Asn	Ser	Lys
		195					200					205			
Phe	Leu	Asp	Phe	Phe	Ser	Lys	Ala	Ile	Gln	Cys	Ala	Arg	Gln	Glu	Lys
	210	٠				215					220				
Ser	Ser	Ser	Gly	Leu	Asn	His	Ile	Leu	Ala	Ala	Leu	Thr	Ile	Phe	Leu
225					230					235					240
														٠	
Lys	Thr	Leu	Ala	Val	Asn	Phe	Arg	Ile	Arg	Val	Cys	Glu	Leu	Gly	Asp
				245					250					255	
Glu	Ile	Leu	Pro	Thr	Leu	Leu	Туг	lle	Trp	Thr	Gln	His	Arg	Leu	Asn
			260					265					270		

72/172

Asp	Ser	Leu 275	Lys	Glu	Val	Ile	lle 280	Glu	Leu	Phe	Gln	Leu 285	Gln	Ile	Tyr
Ile	His 290	His	Pro	Lys	Gly	Ala 295	Lys	Thr	Gln	Glu	Lys 300	Gly	Ala	Tyr	Glu
Ser 305	Thr	Lys	Trp	Arg	Ser 310	Ile	Leu	Tyr	Asn	Leu 315	Tyr	Asp	Leu	Leu	Val 320
Asn	Glu	Ile	Ser	His 325	Ile	Gly	Ser	Arg	Gly 330	Lys	Туг	Ser	Ser	Gly 335	Phe
Arg	Asn	Ile	Ala 340	Val	Lys	Glu	Asn	Leu 345	Ile	Glu	Leu	Met	Ala 350	Asp	Ile
Cys	His	Gln 355	Val	Phe	Asn	Glu	Asp 360	Thr	Arg	Ser	Leu	Glu 365	Ile	Ser	Gln
Ser	Tyr 370	Thr	Thr	Thr	Gln	Arg 375	Glu	Ser	Ser	Asp	Tyr 380	Ser	Val	Pro	Cys
Lys 385	Arg	Lys	Lys	Ile	G1u 390	Leu	Gly	Trp	Glu	Val 395	Ile	Lys	Asp	His	Leu 400

Gln Lys Ser Gln Asn Asp Phe Asp Leu Val Pro Trp Leu Gln Ile Ala

73/172

405 410 415

Thr Gln Leu Ile Ser Lys Tyr Pro Ala Ser Leu Pro Asn Cys Glu Leu 420 425 430

Ser Pro Leu Leu Met Ile Leu Ser Gln Leu Leu Pro Gln Gln Arg His
435 440 445

Gly Glu Arg Thr Pro Tyr Val Leu Arg Cys Leu Thr Glu Val Ala Leu 450 455 460

Cys Gln Asp Lys Arg Ser Asn Leu Glu Ser Ser Gln Lys Ser Asp Leu 465 470 475 480

Leu Lys Leu Trp Asn Lys Ile Trp Cys Ile Thr Phe Arg Gly Ile Ser 485 490 495

Ser Glu Gln Ile Gln Ala Glu Asn Phe Gly Leu Leu Gly Ala Ile Ile 500 505 510

Gln Gly Ser Leu Val Glu Val Asp Arg Glu Phe Trp Lys Leu Phe Thr
515 520 525

Gly Ser Ala Cys Arg Pro Ser Cys Pro Ala Val Cys Cys Leu Thr Leu 530 535 540

Ala	Leu	Thr	Thr	Ser	Ile	Val	Pro	Gly	Ala	Val	Lys	Met	Gly	Ile	Glu
545					550					555					560
Gln	Asn	Met	Cys	Glu	Val	Asn	Arg	Ser	Phe	Ser	Leu	Lys	Glu	Ser	Ile
				565					570					575	
Met	Lys	Trp	Leu	Leu	Phe	Tyr	Gln	Leu	Glu	Gly	Asp	Leu	Glu	Asn	Ser
			580					585					590		
Thr	Glu	Val	Pro	Pro	Ile	Leu	His	Ser	Asn	Phe	Pro	His	Leu	Val	Leu
		595					600					605			
Glu	Lys	Ile	Leu	Val	Ser	Leu	Thr	Met	Lys	Asn	Cys	Lys	Ala	Ala	Met
	610					615					620				
	Phe	Phe	Gln	Ser	Val	Pro	Glu	Cys	Glu		His	Gln	Lys	Asp	Lys
Asn 625	Phe	Phe	Gln		Val 630	Pro	Glu	Cys	Glu	His 635	His	Gln	Lys	Asp	Lys 640
625			Gln Ser		630					635					640
625					630					635					640
625 Glu	Glu	Leu		Phe 645	630 Ser	Glu	Val	Glu	Glu 650	635 Leu	Phe	Leu	Gln	Thr 655	640 Thr
625 Glu	Glu	Leu	Ser	Phe 645	630 Ser	Glu	Val	Glu	Glu 650	635 Leu	Phe	Leu	Gln	Thr 655	640 Thr
625 Glu Phe	Glu Asp	Leu Lys	Ser Met	Phe 645 Asp	630 Ser Phe	Glu Leu	Val Thr	Glu Ile 665	Glu 650 Val	635 Leu Arg	Phe Glu	Leu Cys	Gln Gly 670	Thr 655	640 Thr Glu

75/172

:	Ser	Leu	Asp	Arg	Cys	Leu	Leu	Gly	Leu	Ser	Glu	Gln	Leu	Leu	Asn	Asn
		690					695					700				
,	P	Con	Can	C1	110	Th.	A an	Can	C1	Th.	Lou	Va 1	Ana	Cua	C.n	Ana
	ı yı.	ser.	ser.	uıu	116	Thr	ASII	ser.	GIU	ш		val	Arg	Cys	ser.	Alg
	705					710					715					720
				a 1	., .		41	•	_		_		a 1			
	Leu	Leu	Val	Gly	vai	Leu	Gly	Cys	Tyr	Cys	Tyr	Met	Gly	Val	He	Ala
					725					730					735	
(Glu	Glu	Glu	Ala	Tyr	Lys	Ser	Glu	Leu	Phe	Gln	Lys	Ala	Asn	Ser	Leu
				740					745					750		
ì	let	Gln	Cys	Ala	Gly	Glu	Ser	Ile	Thr	Leu	Phe	Lys	Asn	Lys	Thr	Asn
			755					760					765			
,		C1	Dha	A	110	C1	C	T	4	Aon	Wat	Wat	Cl.	Lou	Cwo	The
•	31 U		rne	Alg	He	Gly		Leu	Mrg	ASII	нес		GIII	Leu	cys	1111
		770					775					780				
İ	Arg	Cys	Leu	Ser	Asn	Cys	Thr	Lys	Lys	Ser	Pro	Asn	Lys	Ile	Ala	Ser
,	785					790					795					800
(l v í	Phe	Phe	Leu	Arg	Leu	Leu	Thr	Ser	Lvs	Lev	Met	Asn	Asp	Ile	Ala
•	- • •		- 110	204	_				٠٠.							
					805					810					815	

Asp Ile Cys Lys Ser Leu Ala Ser Phe Ile Lys Lys Pro Phe Asp Arg

			820					825					830		
Gly	Glu	Val 835	Glu	Ser	Met	Glu	Asp 840	Asp	Thr	Asn	Gly	Asn 845	Leu	Met	Glu
Val	Glu 850	Asp	Gln	Ser	Ser	Met 855	Asn	Leu	Phe	Asn	Asp 860	Tyr	Pro	Asp	Ser
Ser 865	Val	Ser	Asp	Ala	Asn 870	Glu	Pro	Gly	Glu	Ser 875	Gln	Ser	Thr	Ile	Gly 880
Ala	Ile	Asn	Pro	Leu 885	Ala	Glu	Glu	Tyr	Leu 890	Ser	Lys	Gln	Asp	Leu 895	Leu
Phe	Leu	Asp	Met 900	Leu	Lys	Phe	Leu	Cys 905	Leu	Cys	Val	Thr	Thr 910	Ala	Gln
Thr	Asn	Thr 915	Val	Ser	Phe	Arg	Ala 920	Ala	Asp	Ile	Arg	Arg 925	Lys	Leu	Leu
Met	Leu 930	Ile	Asp	Ser	Ser	Thr 935	Leu	Ģlu	Pro	Thr	Lys 940	Ser	Leu	His	Leu
His	Met	Tyr	Leu	Met	Leu 950	Leu	Lys	Glu	Leu	Pro 955	Gly	Glu	Glu	Tyr	Pro 960

Leu	Pro	Met	Glu	Asp	Val	Leu	Glu	Leu	Leu	Lys	Pro	Leu	Ser	Asn	Val
				965					970					975	
Cys	Ser	Leu	Tyr	Arg	Arg	Asp	Gln	Asp	Val	Cys	Lys	Thr	Ile	Leu	Asn
			980					985					990		
His	Val	Leu	His	Val	Val	Lvs	Asn	Leu	G1y	Gln	Ser	Asn	Met	Asp	Ser
		995					000					1005		-	
Glu	Asn	Thr	Arg	Asp	Ala	Gln	Glv	Gln	Phe	Leu	Thr	Val	He	Gly	Ala
	1010					015	-				1020				
	.010					010				•	020				
Phe	Tro	His	I.en	Thr	ī.vs	Glu	Arø	I.ve	Tvr	Ile	Phe	Ser	Val	Arg	Met
	_		Dou		030	014	6	D , 5		035	1110	501			040
1025	,			,	030					1033					.040
41-	T	V- 1		0	T	T	ml	T	T	01	41-		D	Т	C
АІА	Leu	vai			Leu	Lys	ınr			GIU	Ala	ASP		Tyr	ser
]	045]	050]	1055	
	_											_			
Lys	Trp			Leu	Asn	vai			Lys	Asp	Pne			Asn	Glu
		1	060				1	065				1	1070		
Val	Phe	Thr	Gln	Phe	Leu	Ala	Asp	Asn	His	His	Gln	Val	Arg	Met	Leu
	1	075				1	080				1	085			
Ala	Ala	Glu	Ser	Ile	Asn	Arg	Leu	Phe	Gln	Asp	Thr	Lys	Gly	Asp	Ser
1	.090				1	095				1	100				

78/172

Ser	Arg	Leu	Leu	Lys	Ala	Leu	Pro	Leu	Lys	Leu	Gln	Gln	Thr	Ala	Phe
1105	5				1110					1115				;	1120
Glu	Asn	Ala	Tyr	Leu	Lys	Ala	Gln	Glu	Gly	Met	Arg	Glu	Met	Ser	His
			1	1125					1130					1135	
Ser	Ala		Asn	Pro	Glu	Thr		_	Glu	He	Tyr		_	Lys	Sei
			1140					1145					1150		
					.,						_				_
Val			Thr	Leu	He			Val	Leu	Ser			Pro	He	Cys
		1155]	1160				:	1165			
Gl ₁₁	Ive	Gln	Ala	Lou	Dho	Ala	Lou	Cvc	Ive	Son	Val	Ive	C1	Acn	C1,
	تری 170 ا	uiii	піа	ьец		175	Leu	C) S	БуЗ		1180	Буз	ulu	ASII	uı
,	1110					1110					1100				
Leu	Glu	Pro	His	Leu	Val	Lvs	Lvs	Val	Leu	Glu	Lvs	Val	Ser	Glu	Thi
1185					1190	-•-	-•-			1195	_•-				1200
		•													
Phe	Gly	Tyr	Arg	Arg	Leu	Glu	Asp	Phe	Met	Ala	Ser	His	Leu	Asp	Туг
			1	205				1	1210				1	1215	
Leu	Val	Leu	Glu	Trp	Leu	Asn	Leu	Gln	Asp	Thr	Glu	Tyr	Asn	Leu	Ser
		1	220				1	225				1	1230		

Ser Phe Pro Phe Ile Leu Leu Asn Tyr Thr Asn Ile Glu Asp Phe Tyr

79/172

Arg Ser Cvs Tvr Lvs Val Leu Ile Pro His Leu Val Ile Arg Ser His Phe Asp Glu Val Lys Ser Ile Ala Asn Gln Ile Gln Glu Asp Trp Lys Ser Leu Leu Thr Asp Cys Phe Pro Lys Ile Leu Val Asn Ile Leu Pro Tyr Phe Ala Tyr Glu Gly Thr Arg Asp Ser Gly Met Ala Gln Gln Arg Glu Thr Ala Thr Lys Val Tyr Asp Met Leu Lys Ser Glu Asn Leu Leu Gly Lys Gln Ile Asp His Leu Phe Ile Ser Asn Leu Pro Glu Ile Val Val Glu Leu Leu Met Thr Leu His Glu Pro Ala Asn Ser Ser Ala Ser Gln Ser Thr Asp Leu Cys Asp Phe Ser Gly Asp Leu Asp Pro Ala Pro

Asn	Pro	Pro	His	Phe	Pro	Ser	His	Val	Ile	Lys	Ala	Thr	Phe	Ala	Tyr
		:	1380					1385				:	1390		
Ile	Ser	Asn	Cys	His	Lys	Thr	Lys	Leu	Lys	Ser	Ile	Leu	Glu	lle	Leu
		1395					1400					1405			
Ser	Lys	Ser	Pro	Asp	Ser	Туг	Gln	Lys	Ile	Leu	Leu	Ala	Ile	Cys	Glu
	1410			-		1415					1420			•	
Gln	Ala	Ala	Glu	Thr	Asn	Asn	Val	Tvr	Lvs	Lvs	His	Arg	Ile	Leu	Lvs
1425					1430			-•-		1435		0			 1440
He	Tvr	His	Leu	Phe	Val	Ser	Len	Leu	Leu	Lvs	Asp	He	Lvs	Ser	G1v
110	.,.			1445	,,,,	501	Dou		1450	L, J	пор	110		1455	u I J
				1110					100					1100	
[.61	Glv	Glv	Δla	Trn	Δla	Phe	Val	Len	Δrσ	4 en	Val	110	Tvr	Thr	Leu
bcu	ulj		460	пр	AIG	THE		1465	MIS	пор	141		1470	1111	Dou
			1400					1400					1410		
114	ui.	т	11.		C1=	4	Dna	Con	C	110	Mat	Aan	V-1	Can	T 011
116			116	ASII	GIII			sei.	Cys	116			vai	Ser	Leu
	_	1475					1480					1485			
	_		_			_				_			_		
		Phe	Ser	Leu			Asp	Leu	Leu			Val	Cys	Gln	Thr
1	490				1	495				-	1500				
				_				_							
		Thr	Туг	-		_							His	Val	
1505				1	1510				1	515				1	520

81/172

Val	Gly	Thr			Pro	Leu	Val			Gln	Val	Glu		Gln	Lys
				1525					1530					1535	
Gln	Val	Leu	Asp	Leu	Leu	Lys	Tyr	Leu	Val	Ile	Asp	Asn	Lys	Asp	Asn
		:	1540				:	1545					1550		
Glu	Asn	Leu	Tyr	Ile	Thr	Ile	Lys	Leu	Leu	Asp	Pro	Phe	Pro	Asp	His
	:	1555				1	1560				:	1565			
Val	Val	Phe	Lys	Asp	Leu	Arg	Ile	Thr	Gln	Gln	Lys	Ile	Lys	Tyr	Ser
1	1570				1	1575					1580				
Arø	Glv	Pro	Phe	Ser	Leu	Leu	Glu	Glu	Ile	Asn	His	Phe	Len	Ser	Val
1585		•••			1590	Dou	014	010		1595			Lou		1600
		_													
Ser	Vai	Tyr	_	A1a 1605	Leu	Pro	Leu		Arg 1610	Leu	Glu	Gly		Lys 1615	Asp
Leu	Arg		Gln 1620	Leu	Glu	Leu		Lys 1625	Asp	Gln	Met		Asp 1630	Ile	Met
		,	020					.020				•	.000		
Arg			Gln	Asp	Asn			_	Gly	Ile				Leu	Val
	1	635				1	640				1	1645			

Val Asn Leu Leu Gln Leu Ser Lys Met Ala Ile Asn His Thr Gly Glu

82/172

Lys Glu Val Leu Glu Ala Val Gly Ser Cys Leu Gly Glu Val Gly Pro Ile Asp Phe Ser Thr Ile Ala Ile Gln His Ser Lys Asp Ala Ser Tyr Thr Lys Ala Leu Lys Leu Phe Glu Asp Lys Glu Leu Gln Trp Thr Phe Ile Met Leu Thr Tyr Leu Asn Asn Thr Leu Val Glu Asp Cys Val Lys Val Arg Ser Ala Ala Val Thr Cys Leu Lys Asn Ile Leu Ala Thr Lys Thr Gly His Ser Phe Trp Glu Ile Tyr Lys Met Thr Thr Asp Pro Met Leu Ala Tyr Leu Gln Pro Phe Arg Thr Ser Arg Lys Lys Phe Leu Glu

Val Pro Arg Phe Asp Lys Glu Asn Pro Phe Glu Gly Leu Asp Asp Ile

83/172

Asn		Trp 1795	Ile	Pro	Leu		Glu 1800	Asn	His	Asp		Trp 1805	Ile	Lys	Thr
		1130					1000					1000			
Leu	Thr	Cys	Ala	Phe	Leu	Asp	Ser	Gly	Gly	Thr	Lys	Cys	Glu	Ile	Leu
	1810					1815					1820				
Gln	Leu	Leu	Lys	Pro	Met	Cys	Glu	Val	Lys	Thr	Asp	Phe	Cys	Gln	Thr
1829					1830					1835					840
102	,				1000					1000					1040
Val	Leu	Pro	Tyr	Leu	He	His	Asp	Ile	Leu	Leu	Gln	Asp	Thr	Asn	Glu
			,	1845					1850					1855	
				1010					.000				•	.000	
Ser	Trp	Arg	Asn	Leu	Leu	Ser	Thr	His	Val	Gln	Gly	Phe	Phe	Thr	Ser
		1	1860				1	1865					1870		
					_					_					
Cys	Leu	Arg	His	Phe	Ser	Gln	Thr	Ser	Arg	Ser	Thr	Thr	Pro	Ala	Asn
		1875				1	1880				1	1885			
									344						
T		e	C1	C	C1	112 -	DL -	Dh.	A	C	C	T	4	I wa	T
		ser.	GIU	Sel.			rne	rne	Alg			ren	ASP	Lys	Lys
1	890				1	895				1	9,00				
Ser	Gln	Arg	Thr	Met	Leu	Ala	Val	Val	Asp	Tyr	Met	Arg	Arg	Gln	Lys
1905	i			1	910				1	915		•		1	920
Arg	Pro	Ser	Ser	Gly	Thr	Ile	Phe	Asn	Asp	Ala	Phe	Trp	Leu	Asp	Leu

1930

1935

1925

84/172

Asn Tyr Leu Glu Val Ala Lys Val Ala Gln Ser Cys Ala Ala His Phe 1940 1945 1950

Thr Ala Leu Leu Tyr Ala Glu IIe Tyr Ala Asp Lys Lys Ser Met Asp 1955 1960 1965

Asp Glu Glu Lys Arg Ser Leu Ala Phe Glu Glu Gly Ser Gln Ser Thr 1970 1975 1980

Thr Ile Ser Ser Leu Ser Glu Lys Ser Lys Glu Glu Thr Gly Ile Ser 1985 1990 1995 2000

Leu Gln Asp Leu Leu Glu Ile Tyr Arg Ser Ile Gly Glu Pro Asp
2005 2010 2015

Ser Leu Tyr Gly Cys Gly Gly Gly Lys Met Leu Gln Pro Ile Thr Arg 2020 2025 2030

Leu Arg Thr Tyr Glu His Glu Ala Met Trp Gly Lys Ala Leu Val Thr
2035 2040 2045

Tyr Asp Leu Glu Thr Ala Ile Pro Ser Ser Thr Arg Gln Ala Gly Ile 2050 2055 2060

Ile Gln Ala Leu Gln Asn Leu Gly Leu Cys His Ile Leu Ser Val Tyr

85/172

Leu Lys Gly Leu Asp Tyr Glu Asn Lys Asp Trp Cys Pro Glu Leu Glu Glu Leu His Tyr Gln Ala Ala Trp Arg Asn Met Gln Trp Asp His Cys Thr Ser Val Ser Lys Glu Val Glu Gly Thr Ser Tyr His Glu Ser Leu Tyr Asn Ala Leu Gln Ser Leu Arg Asp Arg Glu Phe Ser Thr Phe Tyr Glu Ser Leu Lys Tyr Ala Arg Val Lys Glu Val Glu Glu Met Cys Lys Arg Ser Leu Glu Ser Val Tyr Ser Leu Tyr Pro Thr Leu Ser Arg Leu Gln Ala Ile Gly Glu Leu Glu Ser Ile Gly Glu Leu Phe Ser Arg Ser

Val Thr His Arg Gln Leu Ser Glu Val Tyr Ile Lys Trp Gln Lys His

Ser	Gln	Leu	Leu	Lys	Asp	Ser	Asp	Phe	Ser	Phe	Gln	Glu	Pro	Ile	Met
:	2210				:	2215				:	2220				
Ala	Leu	Arg	Thr	Val	Ile	Leu	Glu	Ile	Leu	Met	Glu	Lys	Glu	Met	Asp
222	5			2	2230				:	2235				:	2240
Asn	Ser	Gln	Arg	Glu	Cys	Ile	Lys	Asp	Ile	Leu	Thr	Lys	His	Leu	Val
			:	2245				1	2250				1	2255	
Glu	Leu	Ser	Ile	Leu	Ala	Arg	Thr	Phe	Lys	Asn	Thr	Gln	Leu	Pro	Glu
		;	2260				:	2265				:	2270		
Arg	Ala	Ile	Phe	Gln	Ile	Lys	Gln	Tyr	Asn	Ser	Val	Ser	Cys	Gly	Val
	,	2275				. ,	2280				,	2285			
Ser	Glu	Trn	Gln	Len	Glu	G) n	Δla	Gln	Val	Pho	Trn	۸la	I.ve	Ive	Glu
	2290		u.i.	Dou		2295	/11 u	U 111	,,,,		2300		2,0	1,5	ulu
4	2230				-	2230				•	2000				
61	G								61						
		Leu	Ala			116	Leu	Lys			116	Lys	Lys		
2309	Ō			2	2310					2315				2	2320
Ala	Ser	Cys	Ala	Ala	Asn	Asn	Pro	Ser	Leu	Lys	Leu	Thr	Tyr	Thr	Glu
			2	2325				2	2330				2	2335	
Cys	Leu	Arg	Val	Cys	Gly	Asn	Trp	Leu	Ala	Glu	Thr	Cys	Leu	Glu	Asn
		2	2340				2	2345				2	2350		

- Pro Ala Val Ile Met Gln Thr Tyr Leu Glu Lys Ala Val Glu Val Ala 2355 2360 2365
- Gly Asn Tyr Asp Gly Glu Ser Ser Asp Glu Leu Arg Asn Gly Lys Met 2370 2375 2380
- Lys Ala Phe Leu Ser Leu Ala Arg Phe Ser Asp Thr Gln Tyr Gln Arg 2385 2390 2395 2400
- Ile Glu Asn Tyr Met Lys Ser Ser Glu Phe Glu Asn Lys Gln Ala Leu 2405 2410 2415
- Leu Lys Arg Ala Lys Glu Glu Val Gly Leu Leu Arg Glu His Lys IIe 2420 2425 2430
- Gln Thr Asn Arg Tyr Thr Val Lys Val Gln Arg Glu Leu Glu Leu Asp 2435 2440 2445
- Glu Leu Ala Leu Arg Ala Leu Lys Glu Asp Arg Lys Arg Phe Leu Cys 2450 2455 2460
- Lys Ala Val Glu Asn Tyr Ile Asn Cys Leu Leu Ser Gly Glu Glu His 2465 2470 2475 2480
- Asp Met Trp Val Phe Arg Leu Cys Ser Leu Trp Leu Glu Asn Ser Gly

88/172

Val Ser Glu Val Asn Gly Met Met Lys Arg Asp Gly Met Lys Ile Pro Thr Tyr Lys Phe Leu Pro Leu Met Tyr Gln Leu Ala Ala Arg Met Gly Thr Lys Met Met Gly Gly Leu Gly Phe His Glu Val Leu Asn Asn Leu Ile Ser Arg Ile Ser Met Asp His Pro His His Thr Leu Phe Ile Ile Leu Ala Leu Ala Asn Ala Asn Arg Asp Glu Phe Leu Thr Lys Pro Glu Val Ala Arg Arg Ser Arg Ile Thr Lys Asn Val Pro Lys Gln Ser Ser Gln Leu Asp Glu Asp Arg Thr Glu Ala Ala Asn Arg Ile Ile Cys Thr Ile Arg Ser Arg Arg Pro Gln Met Val Arg Ser Val Glu Ala Leu Cys

Asp	Ala	Tyr	Ile	Ile	Leu	Ala	Asn	Leu	Asp	Ala	Thr	Gln	Trp	Lys	Thr
2625	5			2	2630				2	2635				2	2640
Gln	Arg	Lys	Gly	Ile	Asn	lle	Pro	Ala	Asp	Gln	Pro	Ile	Thr	Lys	Leu
			2	2645				2	2650				2	2655	
Lys	Asn	Leu	Glu	Asp	Val	Val	Val	Pro	Thr	Met	Glu	Ile	Lys	Val	Asp
		2	2660				2	2665				2	2670		
His	Thr	Gly	Glu	Tyr	Gly	Asn	Leu	Val	Thr	Ile	Gln	Ser	Phe	Lys	Ala
	2	2675					2680				2	2685			
Glu	Phe	Arg	Leu	Ala	Gly	Gly	Val	Asn	Leu	Pro	Lys	Ile	Ile	Asp	Cys
2	Phe Arg Leu Ala Gl 2690					2695				2	2700				
Val	Gly	Ser	Asp	Gly	Lys	Glu	Arg	Arg	Gln	Leu	Val	Lys	Gly	Arg	Asp
2705	5			2	2710				2	715				2	2720
Asp	Leu	Arg	Gln	Asp	Ala	Val	Met	Gln	Gln	Val	Phe	Gln	Met	Cys	Asn
			2	725				2	2730				2	2735	
Thr	Leu	Leu	Gln	Arg	Asn	Thr	Glu	Thr	Arg	Lys	Arg	Lys	Leu	Thr	Ile
		2	2740				2	2745				2	2750		
Cys	Thr	Tyr	Lys	Val	Val	Pro	Leu	Ser	Gln	Arg	Ser	Gly	Val	Leu	Glu
	2	2755				2	760				2	765			

90/172

Trp	Cys	Thr	Gly	Thr	Val	Pro	Ile	Gly	Glu	Phe	Leu	Val	Asn	Asn	Glu
2	2770				:	2775				:	2780				
Asp	Gly	Ala	His	Lys	Arg	Tyr	Arg	Pro	Asn	Asp	Phe	Ser	Ala	Phe	Glr
2789	5			:	2790				:	2795				2	2800
Cys	Gln	Lys	Lys	Met	Met	Glu	Val	Gln	Lys	Lys	Ser	Phe	Glu	Glu	Lys
			:	2805				:	2810				2	2815	
ſyr	Glu	Val	Phe	Met	Asp	Val	Cys	Gln	Asn	Phe	Gln	Pro	Val	Phe	Arg
		2	2820				2	2825				:	2830		
ľyr		-	Met	Glu	Lys			Asp	Pro	Ala		-	Phe	Glu	Lys
	2	2835				2	2840				2	2845			
	_	*	_			_			_						
		Ala	Tyr	Thr			Val	Ala	Thr			He	Val	Gly	Tyr
2	2850				ž	2855				ž	2860				
	_		_									_			
		Gly	Leu			Arg	His	Val			He	Leu	Ile		
2865	ì			ž	2870				ž	2875				2	2880
													ъ.		
iln	ser	Ala			Val	HIS	He			Gly	Val	Ala	Phe		Gln
			2	2885				2	2890				2	2895	

Gly Lys Ile Leu Pro Thr Pro Glu Thr Val Pro Phe Arg Leu Thr Arg

2905

91/172

2910

2975

 Asp I1e Val Asp Gly Met Gly I1e Thr Gly Val Glu Gly Val Phe Arg

 2915
 2920
 2925

 Arg Cys Cys Glu Lys Thr Met Glu Val Met Arg Asn Ser Gln Glu Thr
 2930
 2935
 2940

 Leu Leu Thr I1e Val Glu Val Leu Leu Tyr Asp Pro Leu Phe Asp Trp
 2945
 2950
 2955
 2960

 Thr Met Asn Pro Leu Lys Ala Leu Tyr Leu Gln Gln Arg Pro Glu Asp

2900

2965

Glu Thr Glu Leu His Pro Thr Leu Asn Ala Asp Asp Gln Glu Cys Lys 2980 2985 2990

2970

Arg Asn Leu Ser Asp IIe Asp Gln Ser Phe Asp Lys Val Ala Glu Arg 2995 3000 3005

Val Leu Met Arg Leu Gln Glu Lys Leu Lys Gly Val Glu Glu Gly Thr 3010 3015 3020

Val Leu Ser Val Gly Gly Gln Val Asn Leu Leu Ile Gln Gln Ala Ile 3025 3030 3035 3040

92/172

Asp Pro Lys Asn Leu Ser Arg Leu Phe Pro Gly Trp Lys Ala Trp Val $3045 \hspace{1.5cm} 3050 \hspace{1.5cm} 3055$

<210> 21

<211> 450

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 21

Met Ser Ala Ile Gln Ala Ala Trp Pro Ser Gly Thr Glu Cys Ile Ala

1 5 10 15

Lys Tyr Asn Phe His Gly Thr Ala Glu Gln Asp Leu Pro Phe Cys Lys 20 25 30

Gly Asp Val Leu Thr Ile Val Ala Val Thr Lys Asp Pro Asn Trp Tyr 35 40 45

Lys Ala Lys Asn Lys Val Gly Arg Glu Gly Ile Ile Pro Ala Asn Tyr 50 55 60

Val Gln Lys Arg Glu Gly Val Lys Ala Gly Thr Lys Leu Ser Leu Met 65 70 75 80

Pro	Trp	Phe	His	Gly 85	Lys	lle	Thr	Arg	G1u 90	Gln	Ala	Glu	Arg	Leu 95	Leu
Tyr	Pro	Pro	Glu 100	Thr	Gly	Leu	Phe	Leu 105	Val	Arg	Glu	Ser	Thr 110	Asn	Tyr
Pro	Gly	Asp 115	Tyr	Thr	Leu	Cys	Val 120	Ser	Cys	Asp	Gly	Lys 125	Val	Glu	His
Tyr	Arg 130	Ile	Met	Tyr	His	Ala 135	Ser	Lys	Leu	Ser	Ile 140	Asp	Glu	Glu	Val
Tyr 145	Phe	Glu	Asn	Leu	Met 150	Gln	Leu	Val	Glu	His 155	Tyr	Thr	Ser	Asp	Ala 160
Asp	Gly	Leu	Cys	Thr 165	Arg	Leu	Ile	Lys	Pro 170	Lys	Val	Met	Glu	Gly 175	Thr
Val	Ala	Ala	Gln 180	Asp	Glu	Phe	Tyr	Arg 185	Ser	Gly	Trp	Ala	Leu 190	Asn	Met
Lys	Glu	Leu 195	Lys	Leu	Leu	Gln	Thr 200	Ile	Gly	Lys	Gly	Glu 205	Phe	Gly	Asp
Val	Met 210	Leu	Gly	Asp	Tyr	Arg 215	Gly	Asn	Lys	Val	Ala 220	Val	Lys	Cys	Ile

94/172

Lys	Asn	Asp	Ala	Thr	Ala	Gln	Ala	Phe	Leu	Ala	Glu	Ala	Ser	Val	Met
225	i				230			•		235					240
Thi	Gln	I.e.i	Arø	His	Ser	Asn	Len	Val	Gln	Len	Len	Glv	Val	He	Va 1
	U111	Dou	6	245	501	non	Dou	, 41	250	Dou	Dou	u1,	741	255	,
Glu	Glu	Lys	Gly	Gly	Leu	Tyr	Ile	Val	Thr	Glu	Tyr	Met	Ala	Lys	Gly
			260					265					270		
				_			•								
Sei	Leu	Va I 275	Asp	Tyr	Leu	Arg	Ser 280	Arg	Gly	Arg	Ser	Va I 285	Leu	Gly	Gly
		210					200					200			
Ası	Cys	Leu	Leu	Lys	Phe	Ser	Leu	Asp	Val	Cys	Glu	Ala	Met	Glu	Tyr
	290					295					300				
	Glu	Gly	Asn	Asn		Val	His	Arg	Asp		Ala	Ala	Arg	Asn	
305	i				310					315					320
Ī.ei	Val	Ser	Glu	Asn	Asn	Val	Ala	I.vs	Val	Ser	Asn	Phe	Glv	Leu	Thr
БСС	, , , ,	JCI	uru	325	non	141	MIG	ц	330	BCI	пор	1110	01,	335	
Lys	Glu	Ala	Ser	Ser	Thr	Gln	Asp	Thr	Gly	Lys	Leu	Pro	Val	Lys	Trp
			340					345					350		

Thr Ala Pro Glu Ala Leu Arg Glu Lys Lys Phe Ser Thr Lys Ser Asp

95/172

355 360 365

Val Trp Ser Phe Gly Ile Leu Leu Trp Glu Ile Tyr Ser Phe Gly Arg 370 375 380

Val Pro Tyr Pro Arg Ile Pro Leu Lys Asp Val Val Pro Arg Val Glu 385 390 395 400

Lys Gly Tyr Lys Met Asp Ala Pro Asp Gly Cys Pro Pro Ala Val Tyr 405 410 415

Glu Val Met Lys Asn Cys Trp His Leu Asp Ala Ala Met Arg Pro Ser 420 425 430

Phe Leu Gln Leu Arg Glu Gln Leu Glu His Ile Lys Thr His Glu Leu
435 440 445

His Leu 450

<210> 22

<211> 1142

<212> PRT

<213> Homo sapiens

96/172

<400> 22

Met Ala Phe Cys Ala Lys Met Arg Ser Ser Lys Lys Thr Glu Val Asn

1 5 10 15

Leu Glu Ala Pro Glu Pro Gly Val Glu Val Ile Phe Tyr Leu Ser Asp 20 25 30

Arg Glu Pro Leu Arg Leu Gly Ser Gly Glu Tyr Thr Ala Glu Glu Leu 35 40 45

Cys Ile Arg Ala Ala Gln Ala Cys Arg Ile Ser Pro Leu Cys His Asn 50 55 60

Leu Phe Ala Leu Tyr Asp Glu Asn Thr Lys Leu Trp Tyr Ala Pro Asn 65 70 75 80

Arg Thr Ile Thr Val Asp Asp Lys Met Ser Leu Arg Leu His Tyr Arg 85 90 95

Met Arg Phe Tyr Phe Thr Asn Trp His Gly Thr Asn Asp Asn Glu Gln 100 105 110

Ser Val Trp Arg His Ser Pro Lys Lys Gln Lys Asn Gly Tyr Glu Lys 115 120 125

Lys Lys Ile Pro Asp Ala Thr Pro Leu Leu Asp Ala Ser Ser Leu Glu

97/172

130 135 140

Tyr Leu Phe Ala Gln Gly Gln Tyr Asp Leu Val Lys Cys Leu Ala Pro 145 150 155 160

Ile Arg Asp Pro Lys Thr Glu Gln Asp Gly His Asp Ile Glu Asn Glu 165 170 175

Cys Leu Gly Met Ala Val Leu Ala Ile Ser His Tyr Ala Met Met Lys 180 185 190

Lys Met Gln Leu Pro Glu Leu Pro Lys Asp Ile Ser Tyr Lys Arg Tyr 195 200 205

Ile Pro Glu Thr Leu Asn Lys Ser Ile Arg Gln Arg Asn Leu Leu Thr 210 215 220

Arg Met Arg Ile Asn Asn Val Phe Lys Asp Phe Leu Lys Glu Phe Asn 225 230 235 240

Asn Lys Thr Ile Cys Asp Ser Ser Val Ser Thr His Asp Leu Lys Val

Lys Tyr Leu Ala Thr Leu Glu Thr Leu Thr Lys His Tyr Gly Ala Glu 260 265 270

Ile	Phe	Glu	Thr	Ser	Met	Leu	Leu	Ile	Ser	Ser	Glu	Asn	Glu	Met	Asn
		275					280					285			
Trp	Phe	His	Ser	Asn	Asp	Gly	Gly	Asn	Val	Leu	Tyr	Tyr	Glu	Val	Met
Ī	290				·	295					300	-			
Va l	Thr	Clv	Aan	Lou	Cl _v	T lo	Cln	Tnn	Ana	ui c	Tvo	Dno	Aan	Va l	Va l
	Inr	GIY	ASII	Leu		116	GIII	пр	Mrg		Lys	110	ASII	Val	
305					310					315					320
Ser	Val	Glu	Lys	Glu	Lys	Asn	Lys	Leu	Lys	Arg	Lys	Lys	Leu	Glu	Asn
				325					330					335	
Lys	Asp	Lys	Lys	Asp	Glu	Glu	Lys	Asn	Lys	Ile	Arg	Glu	Glu	Trp	Asn
			340					345					350		
Asn	Phe	Ser	Phe	Phe	Pro	Glu	Ile	Thr	His	Ile	Val	Ile	Lys	Glu	Ser
		355					360					365			
Val	Val	Ser	He	Asn	Lvs	Gln	Asp	Asn	Lvs	Lvs	Met.	Glu	Leu	Lvs	Leu
	370					375			_•-	-•-	380			-•-	
	010					0,0					000				
C	C	II : _	C1	C1	41.	T	C	Dha	Val	Can	T	Val	4	C1	Tun
	Ser	пıs	GIU	GIU		Leu	ser.	rne	vai		Leu	Vai	ASP	GIY	
385					390					395					400
Phe	Arg	Leu	Thr	Ala	Asp	Ala	His	His	Tyr	Leu	Cys	Thr	Asp	Val	Ala
				405					410					415	

99/172

Pro	Pro	Leu	Ile 420	Val	His	Asn	lle	Gln 425	Asn	Gly	Cys	His	Gly 430	Pro	Ile
Cve	Thr	GIn.	Tvr	Δla	ΙΙο	Δen	Lve	Len	Arø	Gln	Glu	Glv	Ser	Glu	Glu
0,5	••••	435	-,,				440	Dou	6	•	•••	445	•		
Gly	Met 450	Tyr	Val	Leu	Arg	Trp 455	Ser	Cys	Thr	Asp	Phe 460	Asp	Asn	Ile	Leu
Met 465	Thr	Val	Thr	Cys	Phe 470	Glu	Lys	Ser	Glu	G1n 475	Val	Gln	Gly	Ala	G1n 480
Lys	Gln	Phe	Lys		Phe	Gln	Ile	Glu		Gln	Lys	Gly	Arg	Tyr	Ser
Leu	His	Gly	Ser	485 Asp	Arg	Ser	Phe	Pro	490 Ser	Leu	Gly	Asp	Leu	495 Met	Ser
			500					505					510		
His	Leu	Lys 515	Lys	Gln	He	Leu	Arg 520	Thr	Asp	Asn	Ile	Ser 525	Phe	Met	Leu
Lys	Arg 530	Cys	Cys	Gln	Pro	Lys 535	Pro	Arg	Glu	Ile	Ser 540	Asn	Leu	Leu	Val

Ala Thr Lys Lys Ala Gln Glu Trp Gln Pro Val Tyr Pro Met Ser Gln

100/172

Leu Ser Phe Asp Arg Ile Leu Lys Lys Asp Leu Val Gln Gly Glu His Leu Gly Arg Gly Thr Arg Thr His Ile Tyr Ser Gly Thr Leu Met Asp Tyr Lys Asp Asp Glu Gly Thr Ser Glu Glu Lys Lys Ile Lys Val Ile Leu Lys Val Leu Asp Pro Ser His Arg Asp Ile Ser Leu Ala Phe Phe Glu Ala Ala Ser Met Met Arg Gln Val Ser His Lys His Ile Val Tyr Leu Tyr Gly Val Cys Val Arg Asp Val Glu Asn Ile Met Val Glu Glu Phe Val Glu Gly Gly Pro Leu Asp Leu Phe Met His Arg Lys Ser Asp Val Leu Thr Thr Pro Trp Lys Phe Lys Val Ala Lys Gln Leu Ala Ser

Ala	Leu 690	Ser	Tyr	Leu	Glu	Asp 695	Lys	Asp	Leu	Val	His 700	Gly	Asn	Val	Cys
Thr 705	Lys	Asn	Leu	Leu	Leu 710	Ala	Arg	Glu	Gly	Ile 715	Asp	Ser	Glu	Cys	Gly 720
Pro	Phe	Ile	Lys	Leu 725	Ser	Asp	Pro	Gly	Ile 730	Pro	Ile	Thr	Val	Leu 735	Ser
Arg	Gln	Glu	Cys 740	Ile	Glu	Arg	Ile	Pro 745	Trp	Ile	Ala	Pro	Glu 750	Cys	Val
Glu	Asp	Ser 755	Lys	Asn	Leu	Ser	Val 760	Ala	Ala	Asp	Lys	Trp 765	Ser	Phe	Gly
Thr	Thr 770	Leu	Trp	Glu	Ile	Cys 775	Tyr	Asn	Gly	Glu	Ile 780	Pro	Leu	Lys	Asp
Lys 785	Thr	Leu	Ile	Glu	Lys 790	Glu	Arg	Phe	Tyr	Glu 795	Ser	Arg	Cys	Arg	Pro 800
Val	Thr	Pro	Ser	Cys 805	Lys	Glu	Leu	Ala	Asp 810	Leu	Met	Thr	Arg	Cys 815	Met
Asn	Tyr	Asp	Pro 820	Asn	Gln	Arg	Pro	Phe 825	Phe	Arg	Ala	Ile	Met 830	Arg	Asp

102/172

Ile	Asn	Lys	Leu	Glu	Glu	Gln	Asn	Pro	Asp	Ile	Val	Ser	Arg	Lys	Lys
		835					840					845			
Asn	Gln	Pro	Thr	Glu	Val	Asp	Pro	Thr	His	Phe	Glu	Lys	Arg	Phe	Leu
	850					855					860				
		.,				a 1	a 1	0.1		DI.			., 1	91	
•	Arg	He	Arg	Asp		Gly	Glu	Gly	HIS		Gly	Lys	vai	Glu	
865					870					875					880
•					01			an i	01	01	01	** 1	4.1	w 1	
cys	Arg	lyr	Asp		GIU	Asp	Asn	Inr	_	GIU	Gin	vai	Ala		Lys
				885					890					895	
			_		_								_		
Ser	Leu	Lys		Glu	Ser	Gly	Gly		His	He	Ala	Asp		Lys	Lys
			900					905					910		
				_			_	_						_	_
Glu	Ile	Glu	Ile	Leu	Arg	Asn	Leu	Tyr	His	Glu	Asn	He	Val	Lys	Туг
		915					920					925			
Lys	Gly	Ile	Cys	Thr	Glu	Asp	Gly	Gly	Asn	Gly	Ile	Lys	Leu	He	Met
	930					935					940				
Glu	Phe	Leu	Pro	Ser	Gly	Ser	Leu	Lys	Glu	Tyr	Leu	Pro	Lys	Asn	Lys
945					950					955					960

Asn Lys Ile Asn Leu Lys Gln Gln Leu Lys Tyr Ala Val Gln Ile Cys

103/172

965 970 975

Lys Gly Met Asp Tyr Leu Gly Ser Arg Gln Tyr Val His Arg Asp Leu 980 985 990

Ala Ala Arg Asn Val Leu Val Glu Ser Glu His Gln Val Lys Ile Gly 995 1000 1005

Asp Phe Gly Leu Thr Lys Ala Ile Glu Thr Asp Lys Glu Tyr Tyr Thr 1010 1015 1020

Val Lys Asp Asp Asp Asp Ser Pro Val Phe Trp Tyr Ala Pro Glu Cys 1025 1030 1035 1040

Leu Met Gln Ser Lys Phe Tyr Ile Ala Ser Asp Val Trp Ser Phe Gly

1045 1050 1055

Val Thr Leu His Glu Leu Leu Thr Tyr Cys Asp Ser Asp Ser Ser Pro

Met Ala Leu Phe Leu Lys Met Ile Gly Pro Thr His Gly Gln Met Thr
1075 1080 1085

Val Thr Arg Leu Val Asn Thr Leu Lys Glu Gly Lys Arg Leu Pro Cys 1090 1095 1100

104/172

Pro Pro Asn Cys Pro Asp Glu Val Tyr Gln Leu Met Arg Lys Cys Trp 1105 1110 1115 1120

Glu Phe Gln Pro Ser Asn Arg Thr Ser Phe Gln Asn Leu Ile Glu Gly
1125 1130 1135

Phe Glu Ala Leu Leu Lys

<210> 23

<211> 1338

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 23

Met Val Ser Tyr Trp Asp Thr Gly Val Leu Leu Cys Ala Leu Leu Ser

1 5 10 15

Cys Leu Leu Leu Thr Gly Ser Ser Ser Gly Ser Lys Leu Lys Asp Pro

Glu Leu Ser Leu Lys Gly Thr Gln His Ile Met Gln Ala Gly Gln Thr
35 40 45

Leu His Leu Gln Cys Arg Gly Glu Ala Ala His Lys Trp Ser Leu Pro

	50					55					60					
Glu 65	Met	Val	Ser	Lys	Glu 70	Ser	Glu	Arg	Leu	Ser 75	Ile	Thr	Lys	Ser	Ala 80	
Cys	Gly	Arg	Asn	Gly 85	Lys	Gln	Phe	Cys	Ser 90	Thr	Leu	Thr	Leu	Asn 95	Thr	
Ala	Gln	Ala	Asn 100	His	Thr	Gly	Phe	Tyr 105	Ser	Cys	Lys	Туг	Leu 110	Ala	Val	
Pro	Thr	Ser 115	Lys	Lys	Lys	Glu	Thr 120	Glu	Ser	Ala	Ile	Tyr 125	Ile	Phe	Ile	
Ser	Asp 130	Thr	Gly	Arg	Pro	Phe 135	Val	Glu	Met	Туг	Ser 140	Glu	Ile	Pro	Glu	
Ile 145	Ile	His	Met	Thr	Glu 150	Gly	Arg	Glu	Leu	Val 155	Ile	Pro	Cys	Arg	Val 160	
Thr	Ser	Pro	Asn	Ile 165	Thr	Val	Thr	Leu	Lys 170	Lys	Phe	Pro	Leu	Asp 175	Thr	
Leu	Ile	Pro	Asp 180	Gly	Lys	Arg	Ile	Ile 185	Trp	Asp	Ser	Arg	Lys 190	Gly	Phe	

Ile Ile	Ser 195	Asn	Ala	Thr	Туг	Lys 200	Glu	Ile	Gly	Leu	Leu 205	Thr	Cys	Glu
Ala Thr 210	Val	Asn	Gly	His	Leu 215	Tyr	Lys	Thr	Asn	Tyr 220	Leu	Thr	His	Arg
Gln Thr 225	Asn	Thr	Ile	Ile 230	Asp	Val	Gln	Ile	Ser 235	Thr	Pro	Arg	Pro	Val 240
Lys Leu	Leu	Arg	Gly 245	His	Thr	Leu	Val	Leu 250	Asn	Cys	Thr	Ala	Thr 255	Thr
Pro Leu	Asn	Thr 260	Arg	Val	Gln	Met	Thr 265	Trp	Ser	Tyr	Pro	Asp 270	Glu	Lys
Asn Lys	Arg 275	Ala	Ser	Val	Arg	Arg 280	Arg	Ile	Asp	Gln	Ser 285	Asn	Ser	His
Ala Asn 290	Ile	Phe	Tyr	Ser	Val 295	Leu	Thr	Ile	Asp	Lys 300	Met	Gln	Asn	Lys
Asp Lys	Gly	Leu	Tyr	Thr 310	Cys	Arg	Val	Arg	Ser 315	Gly	Pro	Ser	Phe	Lys 320
Ser Val	Asn	Thr	Ser 325	Val	His	Ile	Tyr	Asp 330	Lys	Ala	Phe	Ile	Thr 335	Val

107/172

Lys	His	Arg	Lys 340	Gln	Gln	Val	Leu	Glu 345	Thr	Val	Ala	Gly	Lys 350	Arg	Ser
Tyr	Arg	Leu 355	Ser	Met	Lys	Val	Lys 360	Ala	Phe	Pro	Ser	Pro 365	Glu	Val	Val
Trp	Leu		Asp	Gly	Leu	Pro		Thr	Glu	Lys	Ser		Arg	Tyr	Leu
	370					375					380				
Thr 385	Arg	Gly	Tyr	Ser	Leu 390	Ile	lle	Lys	Asp	Val 395	Thr	Glu	Glu	Asp	Ala 400
Gly	Asn	Tyr	Thr	Ile 405	Leu	Leu	Ser	Ile	Lys 410	Gln	Ser	Asn	Val	Phe 415	Lys
Asn	Leu	Thr	Ala 420	Thr	Leu	Ile	Val	Asn 425	Val	Lys	Pro	Gln	Ile 430	Tyr	Glu
Lys	Ala	Val 435	Ser	Ser	Phe	Pro	Asp 440	Pro	Ala	Leu	Tyr	Pro 445	Leu	Gly	Ser
Arg	Gln 450	Ile	Leu	Thr	Cys	Thr 455	Ala	Tyr	Gly	Ile	Pro 460	Gln	Pro	Thr	Ile

Lys Trp Phe Trp His Pro Cys Asn His Asn His Ser Glu Ala Arg Cys

465					470					475					480
Asp	Phe	Cys	Ser	Asn 485	Asn	Glu	Glu	Ser	Phe 490	Ile	Leu	Asp	Ala	Asp 495	Ser
Asn	Met	Gly	Asn 500	Arg	Ile	Glu	Ser	Ile 505	Thr	Gln	Arg	Met	Ala 510	Ile	Ile
Glu	Gly	Lys 515	Asn	Lys	Met	Ala	Ser 520	Thr	Leu	Val	Val	Ala 525	Asp	Ser	Arg
Ile	Ser 530	Gly	Ile	Tyr	Ile	Cys 535	Ile	Ala	Ser	Asn	Lys 540	Val	Gly	Thr	Val
Gly 545	Arg	Asn	Ile	Ser	Phe 550	Туг	Ile	Thr	Asp	Val 555	Pro	Asn	Gly	Phe	His 560
Val	Asn	Leu	Glu	Lys 565	Met	Pro	Thr	Glu	Gly 570	Glu	Asp	Leu	Lys	Leu 575	Ser
Cys	Thr	Val	Asn 580	Lys	Phe	Leu	Tyr	Arg 585	Asp	Val	Thr	Trp	Ile 590	Leu	Leu
Arg	Thr	Val 595	Asn	Asn	Arg	Thr	Met 600	His	Tyr	Ser	Ile	Ser 605	Lys	Gln	Lys

Met	Ala	Ile	Thr	Lys	Glu	His	Ser	Ile	Thr	Leu	Asn	Leu	Thr	Ile	Met
	610					615					620				
Asn	Val	Ser	Leu	Gln	Asp	Ser	Gly	Thr	Tyr	Ala	Cys	Arg	Ala	Arg	Asn
625					630					635					640
	_	m)		41	01								m1	.,	
Val	Tyr	Thr	Gly	Glu	Glu	He	Leu	GIN		Lys	Glu	He	Thr		Arg
				645					650					655	
Asp	Gln	Glu	Ala	Pro	Туг	Leu	Leu	Arg	Asn	Leu	Ser	Asp	His	Thr	Val
-			660		•			665				_	670		
Ala	Ile	Ser	Ser	Ser	Thr	Thr	Leu	Asp	Cys	His	Ala	Asn	Gly	Val	Pro
		675					680					685			
Glu	Pro	Gln	Ile	Thr	Trp	Phe	Lys	Asn	Asn	His	Lys	Ile	Gln	Gln	Glu
	690					695					700				
	Gly	Ile	Ile	Leu		Pro	Gly	Ser	Ser		Leu	Phe	Ile	Glu	
705					710					715					720
V-1	Th.	C1	C1	4	C1	C1	Vol.	Term	u: a	Cua	T	41.	Thn	Aan	Cln
Val	Ш	GIU	GIU	Asp	GIU	uly	Val	ı yı·		cys	Lys	на	IIII		GIII
				725					730					735	
Lys	Gly	Ser	Val	Glu	Ser	Ser	Ala	Tyr	Leu	Thr	Val	Gln	Gly	Thr	Ser
•	•		740					745					750		

110/172

Asp	Lys		Asn	Leu	Glu	Leu		Thr	Leu	Thr	Cys		Cys	Val	Ala
		755					760					765			
Ala	Thr 770	Leu	Phe	Trp	Leu	Leu 775	Leu	Thr	Leu	Leu	Ile 780	Arg	Lys	Met	Lys
	110					110					100				
Arg	Ser	Ser	Ser	Glu	Ile	Lys	Thr	Asp	Tyr	Leu	Ser	Ile	Ile	Met	Asp
785					790					795					800
Pro	Asp	Glu	Val	Pro	Leu	Asp	Glu	Gln	Cys	Glu	Arg	Leu	Pro	Tyr	Asp
				805					810					815	
Ala	Ser	Lys	Trp	Glu	Phe	Ala	Arg	Glu	Arg	Leu	Lys	Leu	Gly	Lys	Ser
			820					825					830		
														•	
Leu	Gly	Arg	Gly	Ala	Phe	Gly	Lys	Val	Val	Gln	Ala	Ser	Ala	Phe	Gly
		835					840					845			
lle	Lys	Lys	Ser	Pro	Thr	Cys	Arg	Thr	Val	Ala	Val	Lys	Met	Leu	Lys
	850					855					860				
lu	Gly	Ala	Thr	Ala	Ser	Glu	Tyr	Lys	Ala	Leu	Met	Thr	Glu	Leu	Lys
365					870					875					880

Ile Leu Thr His Ile Gly His His Leu Asn Val Val Asn Leu Leu Gly

				885					890					895	
Ala	Cys	Thr	Lys 900	Gln	Gly	Gly	Pro	Leu 905	Met	Val	Ile	Val	Glu 910	Tyr	Cys
Lys	Tyr	Gly 915	Asn	Leu	Ser	Asn	Tyr 920	Leu	Lys	Ser	Lys	Arg 925	Asp	Leu	Phe
Phe	Leu 930	Asn	Lys	Asp	Ala	Ala 935	Leu	His	Met	Glu	Pro 940	Lys	Lys	Glu	Lys
Met 945	Glu	Pro	Gly	Leu	G1u 950	Gln	Gly	Lys	Lys	Pro 955	Arg	Leu	Asp	Ser	Val 960
Thr	Ser	Ser	Glu	Ser 965	Phe	Ala	Ser	Ser	Gly 970	Phe	Gln	Glu	Asp	Lys 9 7 5	Ser
Leu	Ser	Asp	Val 980	Glu	Glu	Glu	Glu	Asp 985	Ser	Asp	Gly	Phe	Tyr 990	Lys	Glu
Pro	Ile	Thr 995	Met	Glu	Asp		Ile 1000	Ser	Туг	Ser		Gln 1005	Val	Ala	Arg
	Met 010	Glu	Phe	Leu			_	Lys	-		His	Arg	Asp	Leu	Ala

Ala	Arg	Asn	Ile	Leu	Leu	Ser	Glu	Asn	Asn	Val	Val	Lys	Ile	Cys	Asp
1025	5			1	1030				:	1035					1040
Phe	Gly	Leu	Ala	Arg	Asp	Ile	Tyr	Lys	Asn	Pro	Asp	Tyr	Val	Arg	Lys
			:	1045				:	1050				:	1055	
Gly	Asp	Thr	Arg	Leu	Pro	Leu	Lys	Trp	Met	Ala	Pro	Glu	Ser	Ile	Phe
		1	1060					1065				. :	1070		
Asp	Lys	Ile	Tyr	Ser	Thr	Lys	Ser	Asp	Val	Trp	Ser	Tyr	Gly	Val	Leu
	1	1075				1	080				1	1085			
Leu	Trp	Glu	Ile	Phe	Ser	Leu	Gly	Gly	Ser	Pro	Tyr	${\tt Pro}$	Gly	Val	Gln
1	090				1	1095				1	100				
1	090				1	1095				1	100				
		Glu	Asp	Phe			Arg	Leu	Arg			Met	Arg	Met	Arg
	Asp	Glu	Asp				Arg	Leu	-			Met	Arg		Arg 1120
Met	Asp	Glu	Asp		Cys		Arg	Leu	-	Glu		Met	Arg		
Met 1105	Asp				Cys	Ser			1	Glu 1115	Gly			:	1120
Met 1105	Asp		Tyr	1	Cys	Ser		Ile	1	Glu 1115	Gly		Leu	:	1120
Met 1105	Asp		Tyr	1 Ser	Cys	Ser		Ile	Tyr	Glu 1115	Gly		Leu	Asp	1120
Met 1105 Ala	Asp ; Pro	G1u	Tyr	1 Ser	Cys 1110 Thr	Ser Pro	Glu	Ile	Tyr 1130	Glu 1115 Gln	Gly Ile	Met	Leu	Asp 1135	1120 Cys
Met 1105 Ala	Asp ; Pro	Glu Arg	Tyr	Ser 125	Cys 1110 Thr	Ser Pro	Glu Arg	Ile	Tyr 1130	Glu 1115 Gln	Gly Ile	Met Glu	Leu	Asp 1135	1120 Cys
Met 1105 Ala	Asp ; Pro	Glu Arg	Tyr 1 Asp	Ser 125	Cys 1110 Thr	Ser Pro	Glu Arg	Ile Pro	Tyr 1130	Glu 1115 Gln	Gly Ile	Met Glu	Leu 1	Asp 1135	1120 Cys
Met 1105 Ala Trp	Asp Pro	Glu Arg	Tyr Asp	Ser 125	Cys 1110 Thr Lys	Ser Pro Glu	Glu	Ile Pro	Tyr 1130 Arg	Glu 1115 Gln Phe	Gly Ile	Met Glu	Leu Leu 150	Asp 1135 Val	Cys Glu

113/172

Tyr Ile Pro	lle Asn Ala	Ile Leu Thi	· Gly Asn Ser	Gly Phe Thr Tyr
1170		1175	1180	
Ser Thr Pro	Ala Phe Ser	Glu Asp Phe	Phe Lys Glu	Ser Ile Ser Ala
1185	1190		1195	1200
Pro Lys Phe	Asn Ser Gly	Ser Ser Ası	Asp Val Arg	Tyr Val Asn Ala
	1205		1210	1215
Phe Lys Phe	Met Ser Leu	Glu Arg Ile	Lys Thr Phe	Glu Glu Leu Leu
	1220	1225		1230
Pro Asn Ala	Thr Ser Met	Phe Asp Asp	Tyr Gln Gly	Asp Ser Ser Thr
1235		1240		1245
Leu Leu Ala	Ser Pro Met	Leu Lys Ara	Phe Thr Trp	Thr Asp Ser Lys
1250		1255	1260	
Pro Lvs Ala	Ser Leu Lys	Ile Asp Lei	Arg Val Thr	Ser Lys Ser Lys
1265	1270		1275	1280
1203	1210		1210	1200
Clu Can Clu	Lau Can Aan	Vol. Con And	Dno Con Dho	Cua Hia Can San
ara ser tily		val ser Arg		Cys His Ser Ser
	1285		1290	1295

Cys Gly His Val Ser Glu Gly Lys Arg Arg Phe Thr Tyr Asp His Ala

114/172

Glu Leu Glu Arg Lys Ile Ala Cys Cys Ser Pro Pro Pro Asp Tyr Asn Ser Val Val Leu Tyr Ser Thr Pro Pro Ile <210> 24 <211> 309 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 24 Met Asp Glu Lys Val Phe Thr Lys Glu Leu Asp Gln Trp Ile Glu Gln Leu Asn Glu Cys Lys Gln Leu Ser Glu Ser Gln Val Lys Ser Leu Cys Glu Lys Ala Lys Glu Ile Leu Thr Lys Glu Ser Asn Val Gln Glu Val

Arg Cys Pro Val Thr Val Cys Gly Asp Val His Gly Gln Phe His Asp

115/172

Leu	Met	Glu	Leu	Phe	Arg	Ile	Gly	Gly	Lys	Ser	Pro	Asp	Thr	Asn	Tyr
65					70					75					80
Leu	Phe	Met	Gly	Asp	Tyr	Val	Asp	Arg	Gly	Tyr	Tyr	Ser	Val	Glu	Thr
				85					90					95	
Va1	The	Lou	Lau	Val	Ala	Lou	Ive	Val	Ana	Tun	Ana	Gl n	Ana	Ile	The
1 a i	1111	Leu		vai	ліа	ьси	цуз		AL E	131	МΙБ	ulu		116	1111
			100					105					110		
Ile	Leu	Arg	Gly	Asn	His	Glu	Ser	Arg	Gln	Ile	Thr	Gln	Val	Tyr	Gly
		115					120					125			
Phe	Tyr	Asp	Glu	Cys	Leu	Arg	Lys	Tyr	Gly	Asn	Ala	Asn	Val	Trp	Lys
	130					135					140				
ľvr	Phe	Thr	Asp	Leu	Phe	Asp	Tvr	Leu	Pro	Leu	Thr	Ala	Leu	Val	Asp
145					150					155					160
140					100					100					100
					_				_	_	_				
ily	Gln	He	Phe		Leu	His	Gly	Gly		Ser	Pro	Ser	He	Asp	Thr
				165					170					175	
Leu	Asp	His	Ile	Arg	Ala	Leu	Asp	Arg	Leu	Gln	Glu	Val	Pro	His	Glu
			180					185					190		

Gly Pro Met Cys Asp Leu Leu Trp Ser Asp Pro Asp Asp Arg Gly Gly

116/172

195 200 205

Trp Gly Ile Ser Pro Arg Gly Ala Gly Tyr Thr Phe Gly Gln Asp Ile
210 215 220

Ser Glu Thr Phe Asn His Ala Asn Gly Leu Thr Leu Val Ser Arg Ala 225 230 235 240

His Gln Leu Val Met Glu Gly Tyr Asn Trp Cys His Asp Arg Asn Val 245 250 255

Val Thr Ile Phe Ser Ala Pro Asn Tyr Cys Tyr Arg Cys Gly Asn Gln 260 265 270

Ala Ala Ile Met Glu Leu Asp Asp Thr Leu Lys Tyr Ser Phe Leu Gln 275 280 285

Phe Asp Pro Ala Pro Arg Arg Gly Glu Pro His Val Thr Arg Arg Thr 290 295 300

Pro Asp Tyr Phe Leu 305

<210> 25

<211> 394

117/172

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 25

Met Val Thr Met Glu Glu Leu Arg Glu Met Asp Cys Ser Val Leu Lys 1 5 10 15

Arg Leu Met Asn Arg Asp Glu Asn Gly Gly Gly Ala Gly Gly Ser Gly
20 25 30

Ser His Gly Thr Leu Gly Leu Pro Ser Gly Gly Lys Cys Leu Leu Leu $35 \hspace{1cm} 40 \hspace{1cm} 45$

Asp Cys Arg Pro Phe Leu Ala His Ser Ala Gly Tyr Ile Leu Gly Ser 50 55 60

Val Asn Val Arg Cys Asn Thr Ile Val Arg Arg Arg Ala Lys Gly Ser 65 70 75 80

Val Ser Leu Glu Glu IIe Leu Pro Ala Glu Glu Glu Val Arg Ala Arg 85 90 95

Leu Arg Ser Gly Leu Tyr Ser Ala Val Ile Val Tyr Asp Glu Gly Ser 100 105 110

Pro Arg Ala Glu Ser Leu Arg Glu Asp Ser Thr Val Ser Leu Val Val

		115					120					125			
Gln	Ala 130	Leu	Arg	Arg	Asn	Ala 135	Glu	Arg	Thr	Asp	Ile 140	Cys	Leu	Leu	Lys
Gly 145	Gly	Туг	Glu	Arg	Phe 150	Ser	Ser	Glu	Tyr	Pro 155	Glu	Phe	Cys	Ser	Lys 160
Thr	Lys	Ala	Leu	Ala 165	Ala	Ile	Pro	Pro	Pro 170	Val	Pro	Pro	Ser	Ala 175	Thr
Glu	Pro	Leu	Asp 180	Leu	Gly	Cys	Ser	Ser 185	Cys	Gly	Thr	Pro	Leu 190	His	Asp
Gln	Gly	Gly 195	Pro	Val	Glu	Ile	Leu 200	Pro	Phe	Leu	Tyr اد	Leu 205	Gly	Ser	Ala
Туг	His 210	Ala	Ala	Arg	Arg	Asp 215	Met	Leu	Asp	Ala	Leu 220	Gly	Ile	Thr	Ala
Leu 225	Leu	Asn	Val	Ser	Ser 230	Asp	Cys	Pro	Asn	His 235	Phe	Glu	Gly	His	Tyr 240
Gln	Tyr	Lys	Cys	Ile 245	Pro	Val	Glu	Asp	Asn 250	His	Lys	Ala	Asp	Ile 255	Ser

119/172

Ser Trp Phe Met Glu Ala Ile Glu Tyr Ile Asp Ala Val Lys Asp Cys 260 265 270

Arg Gly Arg Val Leu Val His Cys Gln Ala Gly Ile Ser Arg Ser Ala 275 280 285

Thr Ile Cys Leu Ala Tyr Leu Met Met Lys Lys Arg Val Arg Leu Glu 290 295 300

Glu Ala Phe Glu Phe Val Lys Gln Arg Arg Ser Ile Ile Ser Pro Asn 305 310 315 320

Phe Ser Phe Met Gly Gln Leu Leu Gln Phe Glu Ser Gln Val Leu Ala 325 330 335

Thr Ser Cys Ala Ala Glu Ala Ala Ser Pro Ser Gly Pro Leu Arg Glu 340 345 350

Arg Gly Lys Thr Pro Ala Thr Pro Thr Ser Gln Phe Val Phe Ser Phe 355 360 365

Pro Val Ser Val Gly Val His Ser Ala Pro Ser Ser Leu Pro Tyr Leu 370 375 380

His Ser Pro Ile Thr Thr Ser Pro Ser Cys 385 390

120/172

<210)> 26	6													
<21	1> 18	85													
<212	2> PI	RT													
<21	3> Ho	ошо :	sapi	ens											
<400)> 26	6													
Met	Ser	Gly	Ser	Phe	Glu	Leu	Ser	Val	Gln	Asp	Leu	Asn	Asp	Leu	Leu
1				5					10					15	
Ser	Asp	Gly	Ser	Gly	Cys	Tyr	Ser	Leu	Pro	Ser	Gln	Pro	Cys	Asn	Glu
			20					25					30		
Val	Thr	Pro	Arg	Ile	Tyr	Val	Gly	Asn	Ala	Ser	Val	Ala	Gln	Asp	Ile
		35					40					45			
Pro	Lys	Leu	Gln	Lys	Leu	Gly	Ile	Thr	His	Val	Leu	Asn	Ala	Ala	Glu
	50					55					60				

Ser Gly Ile Thr Tyr Leu Gly Ile Lys Ala Asn Asp Thr Gln Glu Phe 85 90 95

Gly Arg Ser Phe Met His Val Asn Thr Asn Ala Asn Phe Tyr Lys Asp

75

80

70

65

121/172

Asn Leu Ser Ala Tyr Phe Glu Arg Ala Ala Asp Phe Ile Asp Gln Ala 100 105 110

Leu Ala Gln Lys Asn Gly Arg Val Leu Val His Cys Arg Glu Gly Tyr
115 120 125

Ser Arg Ser Pro Thr Leu Val Ile Ala Tyr Leu Met Met Arg Gln Lys 130 135 140

Met Asp Val Lys Ser Ala Leu Ser Ile Val Arg Gln Asn Arg Glu Ile 145 150 155 160

Gly Pro Asn Asp Gly Phe Leu Ala Gln Leu Cys Gln Leu Asn Asp Arg 165 170 175

Leu Ala Lys Glu Gly Lys Leu Lys Pro 180 185

<210> 27

<211> 657

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 27

Met Arg Arg Ala Val Cys Phe Pro Ala Leu Cys Leu Leu Leu Asn Leu

1				5					10					15	
His	Ala	Ala	Gly 20	Cys	Phe	Ser	Gly	Asn 25	Asn	Asp	His	Phe	Leu 30	Ala	Ile
Asn	Gln	Lys 35	Lys	Ser	Gly	Lys	Pro 40	Val	Phe	Ile	Tyr	Lys 45	His	Ser	Gln
Asp	Ile 50	Glu	Lys	Ser	Leu	Asp 55	Ile	Ala	Pro	Gln	Lys 60	Ile	Tyr	Arg	His
Ser 65	Tyr	His	Ser	Ser	Ser 70	Glu	Ala	Gln	Val	Ser 75	Lys	Arg	His	Gln	I l e 80
Val	Asn	Ser	Ala	Phe 85	Pro	Arg	Pro	Ala	Tyr 90	Asp	Pro	Ser	Leu	Asn 95	Leu
Leu	Ala	Met	Asp 100	Gly	Gln	Asp	Leu	Glu 105	Val	Glu	Asn [.]	Leu	Pro 110	Ile	Pro
Ala	Ala	Asn 115	Val	Ile	Val	Val	Thr 120	Leu	Gln	Met	Asp	Val 125	Asn	Lys	Leu
Asn	Ile 130	Thr	Leu	Leu	Arg	Ile 135	Phe	Arg	Gln	Gly	Val	Ala	Ala	Ala	Leu

Gly	Leu	Leu	Pro	Gln	Gln	Val	His	Ile	Asn	Arg	Leu	Ile	Gly	Lys	Lys
145					150					155					160
Asn	Ser	Ile	Glu	Leu	Phe	Val	Ser	Pro	Ile	Asn	Arg	Lys	Thr	Gly	Ile
				165					170					175	
_			_		_				_		_				
Ser	Asp	Ala	Leu	Pro	Ser	Glu	Glu		Leu	Arg	Ser	Leu		He	Asn
			180					185					190		
Val	Leu	His	Gln	Ser	Leu	Ser	Gln	Phe	Glv	He	Thr	Glu	Val	Ser	Pro
	204	195	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	-	200		200					205			
Glu	Lys	Asn	Val	Leu	Gln	Gly	Gln	His	Glu	Ala	Asp	Lys	Ile	Trp	Ser
	210					215					220				
Lys	Glu	Gly	Phe	Tyr	Ala	Val	Val	Ile	Phe	Leu	Ser	Ile	Phe	Val	Ile
225					230					235					240
Ile	Val	Thr	Cys		Met	Ile	Leu	Tyr		Leu	Lys	Glu	Arg		Gln
				245					250					255	
Lau	Can	Lou	Arg	Cln	Aen	Ive	Glu	I vo	Aon	Gln	Glu	110	ніс	Lan	Can
ьси	bei	Deu	260	u I II	пор	цз	ulu	265	ASII	um	oru.	110	270	БСС	JC1
			200					200					2.0		
Pro	Ile	Thr	Leu	Gln	Pro	Ala	Leu	Ser	Glu	Ala	Lys	Thr	Val	His	Ser
		275					280					285			

124/172

Met	Val 290	Gln	Pro	Glu	G1n	Ala 295	Pro	Lys	Val	Leu	Asn 300	Val	Val	Val	Asp
Pro 305	Gln	Gly	Arg	Gly	Ala 310	Pro	Glu	Ile	Arg	Ala 315	Thr	Thr	Ala	Thr	Ser 320
Val	Cys	Pro	Ser	Pro 325	Phe	Lys	Met	Lys	Pro 330	Ile	Gly	Leu	Gln	Glu 335	Arg
Arg	Gly	Ser	Asn 340	Val	Ser	Leu	Thr	Leu 345	Asp	Met	Ser	Ser	Leu 350	Gly	Asn
Ile	Glu	Pro 355	Phe	Val	Ser	Ile	Pro 360	Thr	Pro	Arg	Glu	Lys 365	Val	Ala	Met
Glu	Tyr 370	Leu	Gln	Ser	Ala	Ser 375	Arg	Ile	Leu	Thr	Arg 380	Ser	Gln	Leu	Arg
Asp 385	Val	Val	Ala	Ser	Ser 390	His	Leu	Leu	Gln	Ser 395	Glu	Phe	Met	Glu	Ile 400
Pro	Met	Asn	Phe	Val 405	Asp	Pro	Lys	Glu	Ile 410	Asp	Ile	Pro	Arg	His 415	Gly

Thr Lys Asn Arg Tyr Lys Thr Ile Leu Pro Asn Pro Leu Ser Arg Val

			420					425					430		
								100					100		
Cys	Leu	Arg	Pro	Lys	Asn	Val	Thr	Asp	Ser	Leu	Ser	Thr	Tyr	Ile	Asn
Ī		435		•			440	-				445	•		
		100					110					110			
Δla	Δen	Tur	פוז	Arg	Glv	Tur	Sar	Glv	Ive	Glu	Ive	410	Pho	Ila	Δla
nia		1,71	110	мь	ulj		BCI	ulj	цуз	UIU		ма	1 116	116	піа
	450					455					460				
mi	0.1	01					m				D)	m	01		
	GIN	Gly	Pro	Met		Asn	Inr	Val	Asp	_	Phe	Trp	GIn	Met	
465					470					475					480
Trp	Gln	Glu	Asp	Ser	Pro	Val	He	Val	Met	Ile	Thr	Lys	Leu	Lys	Glu
				485					490					495	
Lys	Asn	Glu	Lys	Cys	Val	Leu	Туг	Trp	Pro	Glu	Lys	Arg	Gly	Ile	Tyr
			500					505					510		
Glv	Lve	Val	Glu	Val	Lou	Val	Ιlα	Sor	Val	Acn	Glu	Cve	Acn	Acn	Tur
uly	Буз		uiu	vai	ьсu	Vai		pei	Vai	non	uru		лър	лы	Iyı
		515					520					525			
Thr	Ile	Arg	Asn	Leu	Val	Leu	Lys	Gln	Gly	Ser	His	Thr	Gln	His	Val
	530					535					540				
Lys	His	Туг	Trp	Tyr	Thr	Ser	Trp	Pro	Asp	His	Lys	Thr	Pro	Asp	Ser
545					550					555					560

126/172

Ala	Gln	Pro	Leu	Leu	Gln	Leu	Met	Leu	Asp	Val	Glu	Glu	Asp	Arg	Leu
				565					570					575	

Ala Ser Gln Gly Arg Gly Pro Val Val Val His Cys Ser Ala Gly Ile 580 585 590

Gly Arg Thr Gly Cys Phe Ile Ala Thr Ser Ile Gly Cys Gln Gln Leu 595 600 605

Lys Glu Glu Gly Val Val Asp Ala Leu Ser Ile Val Cys Gln Leu Arg 610 615 620

Met Asp Arg Gly Gly Met Val Gln Thr Ser Glu Gln Tyr Glu Phe Val 625 630 635 640

His His Ala Leu Cys Leu Tyr Glu Ser Arg Leu Ser Ala Glu Thr Val 645 650 655

Gln

<210> 28

<211> 537

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400)> 28	8													
Glu	Arg	Leu	Leu	Gly	Arg	Pro	Gln	Pro	Ile	Val	Met	Glu	Ala	Leu	Asp
1				5					10					15	
Glu	Ala	Glu	Gly	Leu	Gln	Asp	Ser	Gln	Arg	Glu	Met	Pro	Pro	Pro	Pro
			20					25					30		
		•			•						_				0.1
Pro	Pro		Pro	Pro	Ser	Asp		Ala	GIn	Lys	Pro		Pro	Arg	Gly
		35					40					45			
41-	01	C	112 -	C	7	TL -	W - 1	4	C	C	7	0	T	nı.	41.
Ala		26L	His	ser	Leu		vai	Arg	ser	26L		cys	Leu	rne	Ala
	50					55					60				
. 1		91	D.					a 1				D 1		0 1	_
	2er	GIN	Phe	Leu		Ala	cys	GIY.	vai		irp	rne	ser	Gly	
65					70					75					80
01	11.	W . 4	m.	0	01-		41-	ml –		¥	V - 1	G	0	T	T
GIY	nis	мес	Trp		GIN	ASI	AIA	mr		Leu	vai	ser.	zei.		Leu
				85					90					95	
m.	T	.		01	•		ъ.	mi.		<i>a</i> .	•		٥	01	mı
Inr	Leu	Leu	Lys	GIN	Leu	GIU	Pro		ser	Irp	Leu	ASP		GLY	Inr
			100					105					110		
_			_		_		_				_				
Trp	Gly		Pro	Gly	Leu	Leu		Val	Phe	Leu	Ser		Gly	Leu	Val
		115					120					125			

Leu	Val	Thr	Thr	Leu	Val	Trp	His	Leu	Leu	Arg	Thr	Pro	Pro	Glu	Pro
	130					135					140				
	Thr	Pro	Leu	Pro		Glu	Asp	Arg	Arg		Ser	Val	Ser	Arg	
145					150					155					160
	•	D.	mı			93	-		a 1	01					
Pro	Ser	Phe	Thr		Ser	Glu	Trp	Met		Glu	Lys	He	Glu	_	Asp
				165					170					175	
Dha	Lou	Acn	Leu	Aan	Dno	Vo.1	Dno	Gl.	Thn	Dno	Val	Dho	Aan	Cva	Vo l
i ne	Leu	АЗР		nap	110	Vai	110		IIII	110	vai	rne		cys	Val
			180					185					190		
Met.	Asp	He	Lys	Pro	Glu	Ala	Asn	Pro	Thr	Ser	, Leu	Thr	Val	Lvs	Ser
		195	2,0				200				204	205		2,0	501
		130					200					200			
Met	Gly	Leu	Gln	Glu	Arg	Arg	Gly	Ser	Asn	Val	Ser	Leu	Thr	Leu	Asp
	210				_	215					220				
Met	Cys	Thr	Pro	Gly	Cys	Asn	Glu	Glu	Gly	Phe	Gly	Tyr	Leu	Met	Ser
225					230					235					240
Pro	Arg	Glu	Glu	Ser	Ala	Arg	Glu	Tyr	Leu	Leu	Ser	Ala	Ser	Arg	Val
				245					250					255	
Leu	Gln	Ala	Glu	Glu	Leu	His	Glu	Lys	Ala	Leu	Asp	Pro	Phe	Leu	Leu
			260					265					270		

129/172

Gln	Ala	Glu 275	Phe	Phe	G1u	Ile	Pro 280	Met	Asn	Phe	Val	Val 285	Pro	Lys	Glu
Tyr	Asp 290	Ile	Pro	Gly	Arg	Cys 295	Arg	Lys	Asn	Arg	Tyr 300	Lys	Thr	Ile	Leu
Pro 305	Asn	Pro	His	Ser	Arg 310	Val	Cys	Leu	Thr	Ser 315	Pro	Asp	Pro	Asp	Asp 320
Pro	Leu	Ser	Ser	Tyr 325	Ile	Asn	Ala	Asn	Tyr 330	Ile	Arg	Gly	Tyr	Gly 335	Gly
Glu	Glu	Lys	Val 340	Tyr	Ile	Ala	Thr	Gln 345	Gly	Pro	Ile	Val	Ser 350	Thr	Val
Ala	Asp	Phe 355	Trp	Arg	Met	Val	Trp 360	Gln	Glu	His	Thr	Pro 365	Ile	Ile	Val
Met	Ile 370	Thr	Asn	Ile	Glu	G1u 375	Met	Asn	Glu	Lys	Cys 380	Thr	Glu	Tyr	Trp
Pro 385	Glu	Glu	Gln	Val	Ala 390	Tyr	Asp	Gly	Val	G1u 395	Ile	Thr	Val		Lys 400

Val Ile His Thr Glu Asp Tyr Arg Leu Arg Leu Ile Ser Leu Lys Ser

130/172

Gly Thr Glu Glu Arg Gly Leu Lys His Tyr Trp Phe Thr Ser Trp Pro Asp Gln Lys Thr Pro Asp Arg Ala Pro Pro Leu Leu His Leu Val Arg Glu Val Glu Glu Ala Ala Gln Gln Glu Glv Pro His Cvs Ala Pro Ile Ile Val His Cys Ser Ala Gly Ile Gly Arg Thr Gly Cys Phe Ile Ala Thr Ser Ile Cys Cys Gln Gln Leu Arg Gln Glu Gly Val Val Asp Ile Leu Lys Thr Thr Cys Gln Leu Arg Gln Asp Arg Gly Gly Met Ile Gln His Cys Glu Gln Tyr Gln Phe Val His His Val Met Ser Leu Tyr Glu Lys Gln Leu Ser His Gln Ser Pro Glu

131/172

<21	0> 2	9													
<21	1> 4	03													
<21	2> P	RT													
<21	3> H	ошо :	sapi	ens											
<40	0> 2	9													
Met	Thr	Ala	Ile	Ile	Lys	Glu	Ile	Val	Ser	Arg	Asn	Lys	Arg	Arg	Tyr
1				5					10					15	
Gln	Glu	Asp	Gly	Phe	Asp	Leu	Asp	Leu	Thr	Туг	Ile	Tyr	Pro	Asn	Ile
			20					25					30		
·Ile	Ala	Met	Gly	Phe	Pro	Ala	Glu	Arg	Leu	Glu	Gly	Val	Tyr	Arg	Asn
		35					40					45			
Asn	Ile	Asp	Asp	Val	Val	Arg	Phe	Leu	Asp	Ser	Lys	His	Lys	Asn	His
	50					55					60				
Tyr	Lys	Ile	Tyr	Asn	Leu	Cys	Ala	Glu	Arg	His	Tyr	Asp	Thr	Ala	Lys
65					70					75					80
Phe	Asn	Cys	Arg	Val	Ala	Gln	Tyr	Pro	Phe	Glu	Asp	His	Asn	Pro	Pro
				85					90					95	

Gln Leu Glu Leu Ile Lys Pro Phe Cys Glu Asp Leu Asp Gln Trp Leu

			100					105					110		
Ser	Glu	Asp 115	Asp	Asn	His	Val	Ala 120	Ala	Ile	His	Cys	Lys 125	Ala	Gly	Lys
Gly	Arg 130	Thr	Gly	Val	Met	Ile 135	Cys	Ala	Tyr	Leu	Leu 140	His	Arg	Gly	Lys
Phe 145	Leu	Lys	Ala	Gln	Glu 150	Ala	Leu	Asp	Phe	Туг 155	Gly	G1u	Val	Arg	Thr 160
Arg	Asp	Lys	Lys	Gly 165	Val	Thr	Ile	Pro	Ser 170	Gln	Arg	Arg	Tyr	Val 175	Tyr
Tyr	Tyr	Ser	Tyr 180	Leu	Leu	Lys	Asn	His 185	Leu	Asp	Туг	Arg	Pro 190	Val	Ala
Leu	Leu	Phe 195	His	Lys	Met	Met	Phe 200	Glu	Thr	Ile	Pro	Met 205	Phe	Ser	Gly
Gly	Thr 210	Cys	Asn	Pro	Gln	Phe 215	Val	Val	Cys	Gln	Leu 220	Lys	Val	Lys	Ile
Tyr 225	Ser	Ser	Asn	Ser	Gly 230	Pro	Thr	Arg	Arg	Glu 235	Asp	Lys	Phe	Met	Tyr 240

133/172

Phe	Glu	Phe	Pro	Gln 245	Pro	Leu	Pro	Val	Cys 250	Gly	Asp	Ile	Lys	Val 255	Glu
Phe	Phe	His	Lys 260	Gln	Asn	Lys	Met	Leu 265	Lys	Lys	Asp	Lys	Met 270	Phe	His
Phe	Trp	Val 275	Asn	Thr	Phe	Phe	Ile 280	Pro	Gly	Pro	Glu	Glu 285	Thr	Ser	Glu
Lys	Val 290	Glu	Asn	Gly	Ser	Leu 295	Cys	Asp	Gln	Glu	Ile 300	Asp	Ser	Ile	Cys
Ser 305	Ile	Glu	Arg	Ala	Asp 310	Asn	Asp	Lys	Glu	Tyr 315	Leu	Val	Leu	Thr	Leu 320
Thr	Lys	Asn	Asp	Leu 325	Asp	Lys	Ala	Asn	Lys 330	Asp	Lys	Ala	Asn	Arg 335	Tyr
Phe	Ser	Pro	Asn 340		Lys	Val	Lys	Leu 345	Tyr	Phe	Thr	Lys	Thr 350		Glu
Glu	Pro			Pro	Glu	Ala			Ser	Thr	Ser			Pro	Asp
Val	Ser	355 Asp	Asn	Glu	Pro	Asp	360 His	Tyr	Arg	Tyr	Ser	365 Asp	Thr	Thr	Asp

375

380

370

134/172

Ser Asp Pro Glu Asn Glu Pro Phe Asp Glu Asp Gln His Thr Gln Ile 385 390 395 400

Thr Lys Val

<210> 30

<211> 447

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 30

Met Arg Ser Ser Thr Leu Gln Asp Pro Arg Arg Arg Asp Pro Gln Asp

1 5 10 15

Asp Val Tyr Val Asp Ile Thr Asp Arg Leu Arg Phe Ala Ile Leu Tyr
20 25 30

Ser Arg Pro Lys Ser Ala Ser Asn Val His Tyr Phe Ser Ile Asp Asn
35 40 45

Glu Leu Glu Tyr Glu Asn Phe Ser Glu Asp Phe Gly Pro Leu Asn Leu
50 55 60

Ala	Met	Val	Tyr	Arg	Tyr	Cys	Cys	Lys	Ile	Asn	Lys	Lys	Leu	Lys	Ser
65					70					75					80
Ile	Thr	Met	Leu	Arg	Lys	Lys	Ile	Val	His	Phe	Thr	Gly	Ser	Asp	Gln
				85					90					95	
Arg	Lys	Gln	Ala	Asn	Ala	Ala	Phe	Leu	Val	Gly	Cys	Tyr	Met	Val	Ile
			100					105					110		
Tyr	Leu	Gly	Arg	Thr	Pro	Glu	Ala	Ala	Tyr	Arg	Ile	Leu	Ile	Phe	Gly
		115					120					125			
Asp	Thr	Pro	Tyr	Ile	Pro	Phe	Arg	Asp	Ala	Ala	Tyr	Gly	Ser	Суѕ	Asn
•	130		•			135	Ū	•			140	-•			
Phe	Tvr	Ile	Thr	Leu	Leu	Asp	Cvs	Phe	His	Ala	Val	Lvs	Lvs	Ala	Met
145					150					155			-•-		160
Gln	Tvr	Glv	Phe	Leu	Asn	Phe	Asn	Ser	Phe	Asn.	ľ.en	Asp	Glu	Tvr	Glu
				165					170					175	
				100					110					1.0	
Hic	Tun	G1	Lve	Ala	Glu	Aen	Glv	Aen	Lou	Aen	Tnn	Ιlο	Πa	Pro	A en
1113	131	uıu		піа	ulu	VOII	uly	185	Leu	Noii	пр	116	190	110	пор
			180					100					130		
Amer	Dhe	11.	Ale	nh.	Cuc	C1	Dne	11:5	Cor	A m.c.	Ale	Anc	Lau	C1.	C
vi.R	rne		VIS	Phe	cys	ary		1112	ser	WI.R	W19		ren.	ard	ser,
		195					200					205			

136/172

Gly	Tyr	His	Gln	His	Ser	Pro	Glu	Thr	Tyr	Ile	Gln	Туг	Phe	Lys	Asn
	210					215					220				
His	Asn	Val	Thr	Thr	Ile	Ile	Arg	Leu	Asn	Lys	Arg	Met	Tyr	Asp	Ala
225					230					235					240
Lys	Arg	Phe	Thr	Asp	Ala	Gly	Phe	Asp	His	His	Asp	Leu	Phe	Phe	Ala
				245					250					255	
Asp	Gly	Ser		Pro	Thr	Asp	Ala		Val	Lys	Arg	Phe		Asp	Ile
			260					265					270		
	01		41.	01	01	4.1		41-	V- 1		•		41.	01	
Jys	Glu	Asn 275	Ala	GIU	GIY	Ala	280	Ala	vai	HIS	Cys	Lys 285	Ala	GLY	Leu
		210					200					200			
Hv	Arg	Thr	Glv	Thr	Len	Ile	Ala	Cvs	Tvr	Ile	Met	Lvs	His	Tvr	Arg
	290		01,	****	Dou	295	1114	0,0	-7.	110	300	2,0	1110	-,,	111.0
					•										
1et	Thr	Ala	Ala	Glu	Thr	Ile	Ala	Trp	Val	Arg	Ile	Cys	Arg	Pro	Gly
305					310					315					320
eu	Val	Ile	Gly	Pro	Gln	Gln	Gln	Phe	Leu	Val	Met	Lys	Gln	Thr	Ser
				325					330					335	

Leu Trp Leu Glu Gly Asp Tyr Phe Arg Gln Arg Leu Lys Gly Gln Glu

137/172

340 345 350

Asn Gly Gln His Arg Ala Ala Phe Ser Lys Leu Leu Ser Gly Val Asp 355 360 365

Asp Ile Ser Ile Asn Gly Val Glu Asn Gln Asp Gln Glu Pro Lys 370 375 380

Pro Tyr Ser Asp Asp Asp Glu IIe Asn Gly Val Thr Gln Gly Asp Arg 385 390 395 400

Ser Arg Ala Leu Lys Arg Arg Gln Ser Lys Thr Asn Asp Ile Leu 405 410 415

Leu Pro Ser Pro Leu Ala Val Leu Thr Phe Thr Leu Cys Ser Val Val
420 425 430

Ile Trp Trp Ile Val Cys Asp Tyr Ile Leu Pro Ile Leu Leu Phe
435 440 445

<210> 31

<211> 340

<212> PRT

<213> Homo sapiens

138/172

<40	0> 3:	1													
Met	Leu	Glu	Ala	Pro	Gly	Pro	Ser	Asp	Gly	Cys	Glu	Leu	Ser	Asn	Pro
1				5					10					15	
Ser	Ala	Ser	Arg	Val	Ser	Cys	Ala	Gly	Gln	Met	Leu	Glu	Val	Gln	Pro
			20					25					30		
													-		
01	T	m	DL.	01	01	41-	41-	41-	v- 1	41-	01	D		m	T
GIŞ	Leu		rne	GIA	GIY	Ala		AIa	vai	Ala	GIU		Asp	HIS	Leu
		35					40					45			
Arg	Glu	Ala	Gly	Ile	Thr	Ala	Val	Leu	Thr	Val	Asp	Ser	Glu	Glu	Pro
	50					55					60				
	50					55					60				
Ser	50 Phe	Lys	Ala	Gly	Pro		Val	Glu	Asp	Leu		Arg	Leu	Phe	Val
Ser 65		Lys	Ala	Gly	Pro 70		Val	Glu	Asp	Leu 75		Arg	Leu	Phe	Val
		Lys	Ala	Gly			Val	Glu	Asp			Arg	Leu	Phe	
65	Phe				70	Gly				75	Trp				80
65				Lys	70	Gly			Leu	75	Trp			Asp	80
65	Phe				70	Gly				75	Trp				80
65 Pro	Phe Ala	Leu	Asp	Lys 85	70 Pro	Gly Glu	Thr	Asp	Leu 90	75 Leu	Trp	His	Leu	Asp 95	80 Arg
65 Pro	Phe	Leu	Asp Phe	Lys 85	70 Pro	Gly Glu	Thr	Asp Arg	Leu 90	75 Leu	Trp	His	Leu Ala	Asp 95	80 Arg
65 Pro	Phe Ala	Leu	Asp	Lys 85	70 Pro	Gly Glu	Thr	Asp	Leu 90	75 Leu	Trp	His	Leu	Asp 95	80 Arg
65 Pro	Phe Ala	Leu	Asp Phe	Lys 85	70 Pro	Gly Glu	Thr	Asp Arg	Leu 90	75 Leu	Trp	His	Leu Ala	Asp 95	80 Arg

Phe Leu Met Lys Thr Asp Gln Leu Pro Phe Glu Lys Ala Tyr Glu Lys

120

125

115

	130					135					140				
Leu 145	Gln	Ile	Leu	Lys	Pro 150	Glu	Ala	Lys	Met	Asn 155	Glu	Gly	Phe	Glu	Trp 160
Gln	Leu	Lys	Leu	Tyr 165	Gln	Ala	Met	Gly	Tyr 170	Glu	Val	Asp	Thr	Ser 175	Ser
Ala	Ile	Tyr	Lys 180	Gln	Tyr	Arg	Leu	Gln 185	Lys	Val	Thr	Glu	Lys 190	Tyr	Pro
G1u	Leu	Gln 195	Asn	Leu	Pro	Gln	Glu 200	Leu	Phe	Ala	Val	Asp 205	Pro	Thr	Thr
Val	Ser 210	Gln	Gly	Leu	Lys	Asp 215	Glu	Val	Leu	Tyr	Lys 220	Cys	Arg	Lys	Cys
Arg 225	Arg	Ser	Leu	Phe	Arg 230	Ser	Ser	Ser	Ile	Leu 235	Asp	His	Arg	Glu	Gly 240
Ser	Gly	Pro	Ile	Ala 245	Phe	Ala	His	Lys	Arg 250	Met	Thr	Pro	Ser	Ser 255	Met
Leu	Thr	Thr	Gly 260	Arg	Gln	Ala	G1n	Cys 265	Thr	Ser	Tyr	Phe	Ile 270	Glu	Pro

140/172

Val Gln Trp Met Glu Ser Ala Leu Leu Gly Val Met Asp Gly Gln Leu 275 280 285

Leu Cys Pro Lys Cys Ser Ala Lys Leu Gly Ser Phe Asn Trp Tyr Gly
290 295 300

Glu Gln Cys Ser Cys Gly Arg Trp Ile Thr Pro Ala Phe Gln Ile His 305 310 315 320

Lys Asn Arg Val Asp Glu Met Lys Ile Leu Pro Val Leu Gly Ser Gln 325 330 335

Thr Gly Lys Ile 340

<210> 32

<211> 150

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 32

Met Gly Val Gln Pro Pro Asn Phe Ser Trp Val Leu Pro Gly Arg Leu

1 5 10 15

Ala Gly Leu Ala Leu Pro Arg Leu Pro Ala His Tyr Gln Phe Leu Leu

141/172

20 25 30

Asp Leu Gly Val Arg His Leu Val Ser Leu Thr Glu Arg Gly Pro Pro \$35\$ \$40\$ \$45\$

His Ser Asp Ser Cys Pro Gly Leu Thr Leu His Arg Leu Arg Ile Pro 50 55 60

Asp Phe Cys Pro Pro Ala Pro Asp Gln Ile Asp Arg Phe Val Gln Ile 65 70 75 80

Val Asp Glu Ala Asn Ala Arg Gly Glu Ala Val Gly Val His Cys Ala 85 90 95

Leu Gly Phe Gly Arg Thr Gly Thr Met Leu Ala Cys Tyr Leu Val Lys 100 105 110

Glu Arg Gly Leu Ala Ala Gly Asp Ala Ile Ala Glu Ile Arg Arg Leu
115 120 125

Arg Pro Gly Pro Ile Glu Thr Tyr Glu Gln Glu Lys Ala Val Phe Gln 130 135 140

Phe Tyr Gln Arg Thr Lys

142/172

<210> 3	13													
<211> 3	22													
<212> F	RT													
<213> F	ошо	sapi	ens											
<400> 3	13													
Gly Let	Met	Leu	Arg	Arg	Leu	Arg	Lys	Gly	Asn	Leu	Pro	Ile	Arg	Ser
1			5					10					15	
Ile Ile	Pro	Asn	His	Ala	Asp	Lys	Glu	Arg	Phe	Ala	Thr	Arg	Cys	Lys
		20					25					30		
Ala Ala		Val	Leu	Leu	Tyr		Glu	Ala	Thr	Ala		Trp	Gln	Pro
	35					40					45			
Glu Pro		Ala	Pro	Ala		Val	Leu	Gly	Leu		Leu	Gln	Lys	Leu
50)				55					60				
						_	_			~ 1				
Arg Asp	Asp	Gly	Cys		Ala	Tyr	Tyr	Leu		Gly	Gly	Phe	Asn	
65				70					75					80
DL - 01-	m.	01.	T	C	C1. :	112.	0	C1.	TL.		17 - 7		e	c -
Phe Gln	Thr	Glu		ser	Glu	nis	cys		Inr	ASN	val	Asp		ser
			85					90					95	

Ser Ser Pro Ser Ser Pro Pro Thr Ser Val Leu Gly Leu Gly Gly

143/172

			100					105					110		
Leu	Arg	Ile 115	Ser	Ser	Asp	Cys	Ser 120	Asp	Gly	Glu	Ser	Asp 125	Arg	Glu	Leu
Pro	Ser 130	Ser	Ala	Thr	Glu	Ser 135	Asp	Gly	Ser	Pro	Val 140	Pro	Ser	Ser	Gln
Pro 145	Ala	Phe	Pro	Val	Gln 150	Ile	Leu	Pro	Tyr	Leu 155	Tyr	Leu	Gly	Cys	Ala 160
Lys	Asp	Ser	Thr	Asn 165	Leu	Asp	Val	Leu	Gly 170	Lys	Tyr	Gly	Ile	Lys 175	Tyr
Ile	Leu	Asn	Val 180	Thr	Pro	Asn	Leu	Pro 185	Asn	Ala	Phe	Glu	His 190	Gly	Gly
Glu	Phe	Thr .195	Tyr	Lys	Gln	Ile	Pro 200	Ile	Ser	Asp	His	Trp 205	Ser	Gln	Asn
Leu	Ser 210	Gln	Phe	Phe	Pro	Glu 215	Ala	Ile	Ser	Phe	Ile 220		Glu	Ala	Arg
Ser	Lvs	Lve	Cve	Glv	Val	Leu	Val	His	Cve	Len	Ala	Glv	Ile	Ser	Arø

144/172

Ser Val Thr Val Thr Val Ala Tyr Leu Met Gln Lys Met Asn Leu Ser 245 250 255

Leu Asn Asp Ala Tyr Asp Phe Val Lys Arg Lys Lys Ser Asn Ile Ser 260 265 270

Pro Asn Phe Asn Phe Met Gly Gln Leu Leu Asp Phe Glu Arg Thr Leu 275 280 285

Gly Leu Ser Ser Pro Cys Asp Asn His Ala Ser Ser Glu Gln Leu Tyr 290 295 300

Phe Ser Thr Pro Thr Asn His Asn Leu Phe Pro Leu Asn Thr Leu Glu 305 310 315 320

Ser Thr

<210> 34

<211> 521

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 34

Met Ser Glu Pro Lys Ala Ile Asp Pro Lys Leu Ser Thr Thr Asp Arg

1				5					10					15	
Val	Val	Lys	Ala 20	Val	Pro	Phe	Pro	Pro 25	Ser	His	Arg	Leu	Thr 30	Ala	Lys
Glu	Val	Phe 35	Asp	· Asn	Asp	Gly	Lys 40	Pro	Arg	Val	Asp	Ile 45	Leu	Lys	Ala
His	Leu 50	Met	Lys	Glu	Gly	Arg 55	Leu	Glu	Glu	Ser	Val 60	Ala	Leu	Arg	Ile
Ile 65	Thr	Glu	G1y	Ala	Ser 70	Ile	Leu	Arg	Gln	Glu 75	Lys	Asn	Leu	Leu	Asp 80
Ile	Asp	Ala	Pro	Val 85	Thr	Val	Cys	Gly	Asp 90	Ile	His	Gly	Gln	Phe 95	Phe
Asp	Leu	Met	Lys 100	Leu	Phe	Glu	Val	Gly 105	Gly	Ser	Pro	Ala	Asn 110	Thr	Arg
Туг	Leu	Phe 115	Leu [.]	Gly	Asp	Tyr	Va.1 120	Asp	Arg	Gly	Tyr	Phe 125	Ser	Ile	Glu
Cys	Val 130	Leu	Tyr	Leu	Trp	Ala 135	Leu	Lys	Ile	Leu	Tyr 140	Pro	Lys	Thr	Leu

Phe	Leu	Leu	Arg	Gly	Asn	His	Glu	Cys	Arg	His	Leu	Thr	Glu	Tyr	Phe
145					150					155					160
Thr	Phe	Lys	Gln	Glu	Cys	Lys	Ile	Lys	Tyr	Ser	Glu	Arg	Val	Tyr	Asp
				165					170					175	
Ala	Cys	Met	Asp	Ala	Phe	Asp	Cys	Leu	Pro	Leu	Ala	Ala	Leu	Met	Asn
			180					185					190		
Gln	Gln	Phe	Leu	Cys	Val	His	Gly	Gly	Leu	Ser	Pro	Glu	Ile	Asn	Thr
		195					200					205			
Leu		Asp	Ile	Arg	Lys		Asp	Arg	Phe	Lys		Pro	Pro	Ala	Tyr
	210					215					220				
							_			_					
	Pro	Met	Cys	Asp		Leu	Trp	Ser	Asp		Leu	Glu	Asp	Phe	
225					230					235					240
Aan	C1	I wa	The	Cl.	Cl.	u: c	Dha	The	II i a	4	Th.	V-1	Arg	C1	0
nsn	uru	гуз	1111	245	uıu	птъ	rne	1111	250	ASII	IIII	Val	AIT	255	cys
				440					200					200	
Sor	Tur	Pha	Tun	San	Tur	Pro	410	Va 1	Cve	Glu	Dhe	Lou	Gln	Ніс	Aen
DCI	1,11	1 116	260	DCI	131	110	A1G	265	0,3	uiu	THE	Deu	270	1113	non
			200					200					2,0		
Asn	Leu	Leu	Ser	He	Leu	Arg	Ala	His	Glu	Ala	Gln	Asp	Ala	Glv	Tvr
		275				0	280					285			-0.

147/172

Arg	Met 290	Tyr	Arg	Lys	Ser	G1n 295	Thr	Thr	Gly	Phe	Pro 300	Ser	Leu	Ile	Thr
Ile 305	Phe	Ser	Ala	Pro	Asn 310	Tyr	Leu	Asp	Val	Tyr 315	Asn	Asn	Lys	Ala	Ala 320
Val	Leu	Lys	Tyr	G1u 325	Asn	Asn	Val	Met	Asn 330	Ile	Arg	Gln	Phe	Asn 335	Cys
Ser	Pro	His	Pro 340	Tyr	Trp	Leu	Pro	Asn 345	Phe	Met	Asp	Val	Phe 350	Thr	Trp
Ser	Leu	Pro 355	Phe	Val	Gly	Glu	Lys 360	Val	Thr	Glu	Met	Leu 365	Val	Asn	Val
Leu	Asn 370	Ile	Cys	Ser	Asp	Asp 375	Glu	Leu	Gly	Ser	Glu 380	Glu	Asp	Gly	Phe
Asp 385	Gly	Ala	Thr	Ala	Ala 390	Ala	Arg	Lys	Glu	Val 395	Ile	Arg	Asn	Lys	Ile 400
Arg	Ala	Ile		Lys 405	Met	Ala	Arg	Val	Phe 410	Ser	Val	Leu	Arg	Glu 415	Glu

Ser Glu Ser Val Leu Thr Leu Lys Gly Leu Thr Pro Thr Gly Met Leu

148/172

420 425 430

Pro Ser Gly Val Leu Ser Gly Gly Lys Gln Thr Leu Gln Ser Ala Thr
435 440 445

Val Glu Ala Ile Glu Ala Asp Glu Ala Ile Lys Gly Phe Ser Pro Gln 450 455 460

His Lys Ile Thr Ser Phe Glu Glu Ala Lys Gly Leu Asp Arg Ile Asn 465 470 475 480

Glu Arg Met Pro Pro Arg Arg Asp Ala Met Pro Ser Asp Ala Asn Leu
485 490 495

Asn Ser Ile Asn Lys Ala Leu Thr Ser Glu Thr Asn Gly Thr Asp Ser 500 505 510

Asn Gly Ser Asn Ser Ser Asn Ile Gln
515 520

<210> 35

<211> 1267

<212> PRT

<213> Homo sapiens

149/172

Z400)> 39	=													
\400)/ J;	,													
Asp	Leu	Ser	Arg	Ser	His	Cys	His	Val	Tyr	Leu	Ala	His	Leu	Glu	Asn
1				5					10					15	
Ser	Phe	Gly	Pro	Ser	Gly	Ala	Arg	Glu	Gly	Ser	Leu	Ser	Ser	Gln	Asp
			20					25					30		
								20					00		
Ser	Arg	Thr	Glu	Ser	Ala	Ser	Leu	Ser	Gln	Ser	Gln	Val	Asn	Gly	Phe
		35					40					45			
Phe	Ala	Ser	His	Leu	Gly	Asp	Gln	Thr	Trp	Gln	Glu	Ser	Gln	His	Gly
	50					55					60				
	00					00					00				
	_		_	_			_								
Ser	Pro	Ser	Pro	Ser	Val	Ile	Ser	Lys	Ala	Thr	Glu	Lys	Glu	Thr	Phe
65					70					75					80
Thr	Asp	Ser	Asn	Gln	Ser	Lys	Thr	Lys	Lys	Pro	Gly	Ile	Ser	Asp	Val
	-			85		•		•	90					95	
				00					30					30	
Thr	Asp	Tyr	Ser	Asp	Arg	Gly	Asp	Ser	Asp	Met	Asp	Glu	Ala	Thr	Tyr
			100					105					110		
Ser	Ser	Ser	Glr	Asp	Hie	Glr	Thr	Pro	I.ve	Glr	Glu	Ser	Ser	Ser	Ser
201	501		9111	чор	.113	9111		.10	цJЗ	,	JIU		501	301	Jei
		115					120					125			

Val Asn Thr Ser Asn Lys Met Asn Phe Lys Thr Phe Pro Ser Ser Pro

	130					135					140				
Pro 145	Arg	Ser	Gly	Asp	Ile 150	Phe	Glu	Val	Glu	Leu 155	Ala	Lys	Asn	Asp	Asn 160
Ser	Leu	Gly	Ile	Ser 165	Val	Thr	Gly	Gly	Val 170	Asn	Thr	Ser	Val	Arg 175	His
Gly	Gly	Ile	Tyr 180	Val	Lys	Ala	Val	I le 185	Pro	Gln	Gly	Ala	Ala 190	Glu	Ser
Asp	Gly	Arg 195	Ile	His	Lys	Gly	Asp 200	Arg	Val	Leu	Ala	Val 205	Asn	Gly	Val
Ser	Leu 210	Glu	Gly	Ala	Thr	His 215	Lys	Gln	Ala	Val	Glu 220	Thr	Leu	Arg	Asn
Thr 225	Gly	Gln	Val	Val	His 230	Leu	Leu	Leu	Glu	Lys 235	Gly	Gln	Ser	Pro	Thr 240
Ser	Lys	Glu	His	Val 245	Pro	Val	Thr	Pro	Gln 250	Cys	Thr	Leu	Ser	Asp 255	Gln
Asn	Ala	Gln	Gly 260	Gln	Gly	Pro	Glu	Lys 265		Lys	Lys	Thr	Thr 270	Gln	Val

Lys	Asp	Tyr 275	Ser	Phe	Val	Thr	Glu 280	Glu	Asn	Thr	Phe	Glu 285	Val	Lys	Leu
Phe	Lys 290	Asn	Ser	Ser	Gly	Leu 295	Gly	Phe	Ser	Phe	Ser 300	Arg	Glu	Asp	Asn
Leu 305	Ile	Pro	Glu	Gln	11e 310	Asn	Ala	Ser	Ile	Val 315	Arg	Val	Lys	Lys	Leu 320
Phe	Pro	Gly	Gln	Pro 325	Ala	Ala	Glu	Ser	Gly 330	Lys	Ile	Asp	Val	Gly 335	Asp
Val	Ile	Leu	Lys 340	Val	Asn	Gly	Ala	Ser 345	Leu	Lys	Gly	Leu	Ser 350	Gln	Gln
Glu	Val	Ile 355	Ser	Ala	Leu	Arg	Gly 360	Thr	Ala	Pro	Glu	Val 365	Phe	Leu	Leu
Leu	Cys 370	Arg	Pro	Pro	Pro	Gly 375	Val	Leu	Pro	Glu	Ile 380	Asp	Thr	Ala	Leu
Leu 385	Thr	Pro	Leu	Gln	Ser 390	Pro	Ala	Gln	Val	Leu 395	Pro	Asn	Ser		Lys 400
Asp	Ser	Ser	Gln	Pro 405	Ser	Cys	Val	Glu	Gln 410	Ser	Thr	Ser	Ser	Asp 415	Glu

152/172

Asn	Glu	Met	Ser	Asp	Lys	Ser	Lys	Lys	Gln	Cys	Lys	Ser	Pro	Ser	Arg
			420					425					430		
Lys	Asp	Ser	Tyr	Ser	Asp	Ser	Ser	Gly	Ser	Gly	Glu	Asp	Asp	Leu	Val
	Ī	435					440					445			
Thr	Ala	Pro	Ala	Asn	Ile	Ser	Asn	Ser	Thr	Trp	Ser	Ser	Ala	Leu	His
	450					455					460				
Gln	Thr	Leu	Ser	Asn	Met	Val	Ser	Gln	Ala	Gln	Ser	His	His	Glu	Ala
															480
465					470					475					400
Pro	Arg	Val	Lys	Lys	Ile	Pro	Phe	Val	Pro	Cys	Phe	Thr	Ile	Leu	Arg
				485					490					495	
Lys	Arg	Pro	Asn	Lys	Pro	Glu	Phe	Glu	Asp	Ser	Asn	Pro	Ser	Pro	Leu
			500					505					510		
Pro	Pro	Asp	Met	Ala	Pro	Gly	Gln	Ser	Tyr	Gln	Pro	Gln	Ser	Glu	Ser
		515					520					525			
		310					J					320			
Δla	Ser	Ser	Ser	Ser	Met	Asp	Lve	Tvr	His	Ιle	His	His	Ile	Ser	Glu
		DCI	DUI	561	1100		цјз	171	1113	110			110	501	ulu
	530					535					540				

Pro Thr Arg Gln Glu Asn Trp Thr Pro Leu Lys Asn Asp Leu Glu Asn

545					550					555					560
His	Leu	Glu	Asp	Phe 565	Glu	Leu	Glu	Val	Glu 570	Leu	Leu	Ile	Thr	Leu 575	Ile
Lys	Ser	Glu	Lys 580	Gly	Ser	Leu	Gly	Phe 585	Thr	Val	Thr	Lys	Gly 590	Asn	Gln
Arg	Ile	Gly 595	Cys	Tyr	Val	His	Asp 600	Val	Ile	Gln	Asp	Pro 605	Ala	Lys	Ser
Asp	Gly 610	Arg	Leu	Lys	Pro	Gly 615	Asp	Arg	Leu	Ile	Lys 620	Val	Asn	Asp	Thr
Asp 625	Val	Thr	Asn	Met	Thr 630	His	Thr	Asp	Ala	Val 635	Asn	Leu	Leu	Arg	Gly 640
Ser	Lys	Thr	Val	Arg 645	Leu	Val	Ile	Gly	Arg 650	Val	Leu	Glu	Leu	Pro 655	Arg
Ile	Pro	Met	Leu 660	Pro	His	Leu	Leu	Pro 665	Asp	Ile	Thr	Leu	Thr 670	Cys	Asn
Lys	Glu	Glu 675	Leu	Gly	Phe	Ser	Leu 680	Cys	Gly	Gly	His	Asp 685	Ser	Leu	Tyr

2ln	Val	Va l	Tvr	110	Sar	4en	مات	1 en	Pro	Δrσ	Ser	Val	Ala	Δla	Ile
J 1 11		141	1,11	110	Dei		110	non	110	m 9	700	141	Mia	MIG	110
	690					695					700				
Glu	Gly	Asn	Leu	Gln	Leu	Leu	Asp	Val	Ile	His	Tyr	Val	Asn	Gly	Val
705					710					715					720
Ser	Thr	Gln	Gly	Met	Thr	Leu	Glu	Glu	Val	Asn	Arg	Ala	Leu	Asp	Met
				725					730					735	
Ser	Leu	Pro	Ser	Leu	Val	Leu	Lys	Ala	Thr	Arg	Asn	Asp	Leu	Pro	Val
			740				•	745		_		_	750		
V = 1	D	Can	Con	T ***	4	Can	410	Vol	con.	A 1 o	Dno	Ivo	Con	Thn	Lvo
vai	rro		ser.	Lys	AI'g	ser		Vai	ser	Ala	FIO		Ser	IIII	цуз
		755					760					765			
Gly	Asn	Gly	Ser	Tyr	Ser	Val	Gly	Ser	Cys	Ser	Gln	Pro	Ala	Leu	Thr
	770					775					780				
Pro	Asn	Asp	Ser	Phe	Ser	Thr	Val	Ala	Gly	Glu	Glu	Ile	Asn	Glu	Ile
785					790					795					800
Ser	Tvr	Pro	Lvs	Glv	Lvs	Cvs	Ser	Thr	Tvr	Gln	He	Lvs	Gly	Ser	Pro
	-,-		2,0	805	2,0	0,0	501		810			-, -		815	• • • •
				303					310					313	
				_				_		61					
Asn	Leu	Thr		Pro	Lys	Glu	Ser		He	Gln	Glu	Asp	Asp	He	Tyr
			820					825					830		

155/172

Asp	Asp		Gln	Glu	Ala	Glu		Ile	Gln	Ser	Leu		Asp	Val	Val
		835					840					845			
\sp	Glu	Glu	Ser	Gln	Asn	Leu	Leu	Asn	Glu	Asn	Asn	Ala	Ala	Gly	Tyr
	850					855					860				
Ser	Cys	Gly	Pro	Gly	Thr	Leu	Lys	Met	Asn	Gly	Lys	Leu	Ser	Glu	Glu
365					870					875					880
lrg	Thr	Glu	Asp	Thr	Asp	Cys	Asp	Gly	Ser	Pro.	Leu	Pro	Glu	Tyr	Phe
				885					890					895	
ſhr	Glu	Ala	Thr	Lys	Met	Asn	Gly	Cys	Glu	Glu	Tyr	Cys	Glu	Glu	Lys
			900					905					910		
/a1	Lys	Son	Glu	Son	Lou	Ila	G1n	Lve	Dno	Gl n	Glu	Lve	Ive	Thn	Aen
141	гуз	915	GIU	ser	Leu	116	920	гуз	rro	GIII	ulu	925	пуз	1111	voh
lsp	Asp 930	Glu	Ile	Thr	Trp	Gly 935	Asn	Asp	Glu	Leu	Pro 940	Ile	Glu	Arg	Thr
	<i>3</i> 30					333					3 11 0				
sn	His	Glu	Asp	Ser	Asp	Lys	Asp	His	Ser	Phe	Leu	Thr	Asn	Asp	Glu
145					950					955					960

Leu Ala Val Leu Pro Val Val Lys Val Leu Pro Ser Gly Lys Tyr Thr

156/172

Gly Ala Asn Leu Lys Ser Val Ile Arg Val Leu Arg Val Ala Arg Ser Gly Ile Pro Ser Lys Glu Leu Glu Asn Leu Gln Glu Leu Lys Pro Leu Asp Gln Cys Leu Ile Gly Gln Thr Lys Glu Asn Arg Arg Lys Asn Arg Tyr Lys Asn Ile Leu Pro Tyr Asp Ala Thr Arg Val Pro Leu Gly Asp Glu Gly Gly Tyr Ile Asn Ala Ser Phe Ile Lys Ile Pro Val Gly Lys Glu Glu Phe Val Tyr Ile Ala Cys Gln Gly Pro Leu Pro Thr Thr Val Gly Asp Phe Trp Gln Met Ile Trp Glu Gln Lys Ser Thr Val Ile Ala

Met Met Thr Gln Glu Val Glu Gly Glu Lys Ile Lys Cys Gln Arg Tyr

Trp	Pro	Asn	Ile	Leu	Gly	Lys	Thr	Thr	Met	Val	Ser	Asn	Arg	Leu	Arg		
1105				1	1110				1	1115		1120					
Leu	Ala	Leu	Val	Arg	Met	Gln	Gln	Leu	Lys	G1y	Phe	Val	Val	Arg	Ala		
	1125						1130						1135				
Met	Thr	Leu	Glu	Asp	Ile	G1n	Thr	Arg	Glu	Val	Arg	His	Ile	Ser	His		
	1140						1	1145			1150						
Leu	Asn	Phe	Thr	Ala	Trp	Pro	Asp	His	Asp	Thr	Pro	Ser	Gln	Pro	Asp		
		1155					1160		•			1165			•		
		1100					100					1100					
Aan	Lou	Lou	Thn	Dho	ш	Son	Tun	Mot	A nor	Hic	Ilo	Иie	Ana	Ser	Glv		
-		ьец	1111	1116			1,11	ncc	M S			1115	Me	JC1	ulj		
,	170					1175		1180									
			mı				.1.	01	71.	01		C	G1	m	•		
		11e	Thr			ser	Ala	GIY			Arg	ser	ч	Thr			
1185				:	1190				-	1195		1200					
lle	Cys	Ile	Asp	Val	Val	Leu	Gly	Leu	Ile	Ser	Gln	Asp	Leu	Asp	Phe		
	1205						1210						1215				
Asp	Ile	Ser	Asp	Leu	Val	Arg	Cys	Met	Arg	Leu	Gln	Arg	His	Gly	Met		
		1	1220					1225				:	1230				
Val	Gln	Thr	Glu	Asp	Gln	Tyr	Ile	Phe	Cys	Tyr	Gln	Val	Ile	Leu	Туг		
	1	1235		•			1240				:	1245					

158/172

Val Leu Thr Arg Leu Gln Ala Glu Glu Glu Glu Gln Lys Gln Gln Pro Gln 1250 1255 1260

Leu Leu Lys

1265

<210> 36

<211> 551

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 36

Met Asn Glu Ser Pro Asp Pro Thr Asp Leu Ala Gly Val Ile Ile Glu

1 5 10 15

Leu Gly Pro Asn Asp Ser Pro Gln Thr Ser Glu Phe Lys Gly Ala Thr
20 25 30

Glu Glu Ala Pro Ala Lys Glu Ser Pro His Thr Ser Glu Phe Lys Gly
35 40 45

Ala Ala Arg Val Ser Pro Ile Ser Glu Ser Val Leu Ala Arg Leu Ser
50 55 60

	Phe	Glu	Val	Glu	_	Ala	Glu	Asn	Val		Ser	Tyr	Asp	Ser	
65					70					75					80
Ile	Lys	Lys	Ile	Val	His	Ser	Ile	Val	Ser	Ser	Phe	Ala	Phe	Gly	Leu
				85					90					95	
Phe	Gly	Val		Leu	Val	Leu	Leu		Val	Thr	Leu	Ile		Ala	Asp
			100					105					110		
_			_		_		_	_		_			_		_
Leu	He		Thr	Asp	Ser	Lys		Tyr	He	Pro	Leu		Tyr	Arg	Ser
		115					120					125			
	_	_				_			_					_	
He		Leu	Ala	He	Ala	Leu	Phe	Phe	Leu	Met		Val	Leu	Leu	Arg
	130					135					140				
Vo I	Dho	Vol	Clu	Ana	Ana	Gln	Cln	Tun	Dho	Con	A on	Lou	Dho	A on	Ho
	rne	Vai	aru	ALE	150	GIII	UIII	lyt	rne	155	MSP	Leu	rne	ASII	160
145					130					100					100
Len	Asp	Thr	Ala	He	He	Val	He	Leu	Leu	Leu	Val	Asp	Val	Val	Tvr
204		•		165			•••	204	170	204				175	-,.
				100					1.0					1.0	
He	Phe	Phe	Asp	Ile	Lvs	Leu	Leu	Arg	Asn	He	Pro	Arg	Trp	Thr	His
			180		-,-			185				0	190		
			200					-00					-00		
Leu	Leu	Arg	Leu	Leu	Arg	Leu	Ile	Ile	Leu	Leu	Arg	Ile	Phe	His	Leu
		195			_		200				_	205			

Phe		Gln	Lys	Arg	Gln		Glu	Lys	Leu	Ile		Arg	Arg	Val	Ser
	210					215					220				
	Asn	Lys	Arg	Arg		Thr	Arg	Asp	Gly		Asp	Leu	Asp	Leu	
225					230					235					240
Tyr	Val	Thr	Glu		Ile	Ile	Ala	Met		Phe	Pro	Ser	Ser	Gly	Arg
				245					250					255	
Gln	Ser	Phe		Arg	Asn	Pro	Ile		Glu	Val	Val	Arg		Leu	Asp
			260					265					270		
Lys	Lys		Arg	Asn	His	Туг	Arg	Val	Туг	Asn	Leu	Cys	Ser	Glu	Arg
		275					280					285			
Ala	Tyr	Asp	Pro	Lys	His	Phe	His	Asn	Arg	Val	Val	Arg	Ile	Met	Ile
	290					295					300				
Asp	Asp	His	Asn	Val	Pro	Thr	Leu	His	Gln	Met	Val	Val	Phe	Thr	Lys
305					310					315					320
Glu	Val	Asn	Glu	Trp	Met	Ala	Gln	Asp	Leu	Glu	Asn	Ile	Val	Ala	Ile
				325					330					335	
ui c	Cve	Ive	G1v	Clv.	Thr	Acr	Ano	Thr	Glv	Thr	Mat	Va l	Cve	Δla	Dh^

161/172

			340					345					350		
Leu	Ile	Ala 355	Ser	Glu	Ile	Cys	Ser 360	Thr	Ala	Lys	Glu	Ser 365	Leu	Tyr	Tyr
Phe	Gly 370	Glu	Arg	Arg	Thr	Asp 375	Lys	Thr	His	Ser	G1u 380	Lys	Phe	Gln	Gly
Val 385	Glu	Thr	Pro	Ser	Gln 390	Lys	Arg	Туг	Val	Ala 395	Туг	Phe	Ala	Gln	Val 400
Lys	His	Leu	Tyr	Asn 405	Trp	Asn	Leu	Pro	Pro 410	Arg	Arg	Ile	Leu	Phe 415	Ile
Lys	His	Phe	Ile 420	Ile	Tyr	Ser	Ile	Pro 425	Arg	Tyr	Val	Arg	Asp 430	Leu	Lys
Ile	Gln	Ile 435	Glu	Met	Glu	Lys	Lys 440	Val	Val	Phe	Ser	Thr 445	Ile	Ser	Leu
Gly	Lys 450	Cys	Ser	Val	Leu	Asp 455	Asn	Ile	Thr	Thr	Asp 460	Lys	Ile	Leu	Ile
Asp 465	Val	Phe	Asp	Gly	Pro 470	Pro	Leu	Tyr	Asp	Asp 475	Val	Lys	Val	Gln	Phe 480

162/172

Phe Tyr Ser Asn Leu Pro Thr Tyr Tyr Asp Asn Cys Ser Phe Tyr Phe
485 490 495

Trp Leu His Thr Ser Phe Ile Glu Asn Asn Arg Leu Tyr Leu Pro Lys 500 505 510

Asn Glu Leu Asp Asn Leu His Lys Gln Lys Ala Arg Arg Ile Tyr Pro 515 520 525

Ser Asp Phe Ala Val Glu Ile Leu Phe Gly Glu Lys Met Thr Ser Ser 530 535 540

Asp Val Val Ala Gly Ser Asp 545 550

<210> 37

<211> 323

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 37

Met Ala Asp Leu Asp Lys Leu Asn Ile Asp Ser Ile Ile Gln Arg Leu

1 5 10 15

Leu Glu Val Arg Gly Ser Lys Pro Gly Lys Asn Val Gln Leu Gln Glu

163/172

Asn Glu Ile Arg Gly Leu Cys Leu Lys Ser Arg Glu Ile Phe Leu Ser Gln Pro Ile Leu Leu Glu Leu Glu Ala Pro Leu Lys Ile Cys Gly Asp Ile His Gly Gln Tyr Tyr Asp Leu Leu Arg Leu Phe Glu Tyr Gly Gly Phe Pro Pro Glu Ser Asn Tyr Leu Phe Leu Gly Asp Tyr Val Asp Arg Gly Lys Gln Ser Leu Glu Thr Ile Cys Leu Leu Leu Ala Tyr Lys Ile Lys Tyr Pro Glu Asn Phe Phe Leu Leu Arg Gly Asn His Glu Cys Ala

Ser Ile Asn Arg Ile Tyr Gly Phe Tyr Asp Glu Cys Lys Arg Arg Tyr

Asn Ile Lys Leu Trp Lys Thr Phe Thr Asp Cys Phe Asn Cys Leu Pro

164/172

lle	Ala	Ala	Ile	Val 165	Asp	Glu	Lys	Ile	Phe 170	Cys	Cys	His	Gly	Gly 175	Leu
Ser	Pro	Asp	Leu 180	Gln	Ser	Met	Glu	Gln 185	Ile	Arg	Arg	Ile	Met 190	Arg	Pro
ſhr	Asp	Val	Pro	Asp	Gln	Gly	Leu	Leu	Cys	Asp	Leu	Leu	Trp	Ser	Asp
		195					200					205			
Pro	Asp	Lys	Asp	Val	Leu		Trp	Gly	Glu	Asn	Asp	Arg	Gly	Val	Ser
	210					215					220				
he 225	Thr	Phe	Gly	Ala	G1u 230	Val	Val	Ala	Lys	Phe 235	Leu	His	Lys	His	Asp 240
													41	_	a 1
.eu	Asp	Leu	He	Cys 245	Arg	Ala	HIS	ыn	va1 250	vai	GIU	ASP	GIY	Tyr 255	GIU
?he	Phe	Ala	Lys	Arg	Gln	Leu	Val	Thr	Leu	Phe	Ser	Ala	Pro	Asn	Tyr
			260					265					270		
Cys	Gly		Phe	Asp	Asn	Ala		Ala	Met	Met	Ser		Asp	Glu	Thr
		275					280					285			
eu	Met 290	Cys	Ser	Phe	Gln	Ile 295	Leu	Lys	Pro	Ala	Glu 300	Lys	Lys	Lys	Pro

165/172

Asn Ala Thr Arg Pro Val Thr Pro Pro Arg Gly Met Ile Thr Lys Gln 305 310 315 320

Ala Lys Lys

<210> 38

<211> 319

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 38

Asp Lys Leu Asn Ile Asp Ser Ile Ile Gln Arg Leu Leu Glu Val Arg

1 5 10 15

Gly Ser Lys Pro Gly Lys Asn Val Gln Leu Gln Glu Asn Glu Ile Arg 20 25 30

Gly Leu Cys Leu Lys Ser Arg Glu Ile Phe Leu Ser Gln Pro Ile Leu 35 40 45

Leu Glu Leu Glu Ala Pro Leu Lys Ile Cys Gly Asp Ile His Gly Gln
50 55 60

166/172

Tyr	Туг	Asp	Leu	Leu	Arg	Leu	Phe	Glu	Tyr	Gly	Gly	Phe	Pro	Pro	Glu
65					70					75					80
Ser	Asn	Tyr	Leu	Phe	Leu	Gly	Asp	Tyr	Val	Asp	Arg	Gly	Lys	Gln	Ser
				85					90					95	
Leu	Glu	Thr	Ile	Cys	Leu	Leu	Leu	Ala	Туг	Lys	Ile	Lys	Туг	Pro	Glu
			100					105					110		
Asn	Phe		Leu	Leu	Arg	Gly		His	Glu	Cys	Ala		Ile	Asn	Arg
		115					120					125			
	_			_			_	_			_				_
He		Gly	Phe	Tyr	Asp		Cys	Lys	Arg	Arg		Asn	He	Lys	Leu
	130					135					140				
Tnn	I	The	Dha	The	Aon	Cwa	Dha	Aon	Crro	Lau	Dno	II.	410	410	II.
11 ⁻ P	гуз	III	rne	IIII	150	cys	rue	ASII	cys	155	FIO	116	Ala	Ala	160
140					100					100					100
Va 1	Asn	Glu	ī.vs	Ile	Phe	Cvs	Cvs	His	Glv	Glv	Len	Ser	Pro	Asp	Len
	мор	.014	2,0	165	1110	0,0	0,0		170	41,	Dou	501		175	Dou
				100											
Gln	Ser	Met	Glu	Gln	Ile	Arg	Arg	Ile	Met	Arg	Pro	Thr	Asp	Val	Pro
			180					185					190		
Asp	Gln	Gly	Leu	Leu	Cys	Asp	Leu	Leu	Trp	Ser	Asp	Pro	Asp	Lys	Asp
		195					200					205			

167/172

Val	Leu 210	Gly	Trp	Gly	Glu	Asn 215	Asp	Arg	Gly	Val	Ser 220	Phe	Thr	Phe	Gly
Ala 225	Glu	Val	Val	Ala	Lys 230	Phe	Leu	His	Lys	His 235	Asp	Leu	Asp	Leu	11e
Cys	Arg	Ala	His	Gln 245	Val	Val	Glu	Asp	Gly 250	Tyr	Glu	Phe	Phe	Ala 255	Lys
Arg	Gln	Leu	Val 260	Thr	Leu	Phe	Ser	Ala 265	Pro	Asn	Tyr	Cys	Gly 270	Glu	Phe
Asp	Asn	Ala 275	Gly	Ala	Met	Met	Ser 280	Val	Asp	Glu	Thr	Leu 285	Met	Cys	Ser
	Gln 290	Ile	Leu	Lys	Pro	Ala 295	Glu	Lys	Lys	Lys	Pro 300	Asn	Ala	Thr	Arg
Pro 305	Val	Thr	Pro	Pro	Arg 310	Gly	Met	Ile	Thr	Lys 315	Gln	Ala	Lys	Lys	

<210> 39

<211> 309

<212> PRT

168/172

<213> Homo sapiens

<400> 39

Met Asp Glu Lys Val Phe Thr Lys Glu Leu Asp Gln Trp Ile Glu Gln

1 5 10 15

Leu Asn Glu Cys Lys Gln Leu Ser Glu Ser Gln Val Lys Ser Leu Cys
20 25 30

Glu Lys Ala Lys Glu 11e Leu Thr Lys Glu Ser Asn Val Gln Glu Val 35 40 45

Arg Cys Pro Val Thr Val Cys Gly Asp Val His Gly Gln Phe His Asp 50 55 60

Leu Met Glu Leu Phe Arg Ile Gly Gly Lys Ser Pro Asp Thr Asn Tyr 65 70 75 80

Leu Phe Met Gly Asp Tyr Val Asp Arg Gly Tyr Tyr Ser Val Glu Thr 85 90 95

Val Thr Leu Leu Val Ala Leu Lys Val Arg Tyr Arg Glu Arg Ile Thr 100 105 110

Ile Leu Arg Gly Asn His Glu Ser Arg Gln Ile Thr Gln Val Tyr Gly

169/172

Phe	Tyr 130	Asp	Glu	Cys	Leu	Arg 135	Lys	Tyr	Gly	Asn	Ala 140	Asn	Val	Trp	Lys
Tyr 145	Phe	Thr	Asp	Leu	Phe 150	Asp	Tyr	Leu	Pro	Leu 155	Thr	Ala	Leu	Val	Asp 160
Gly	Gln	Ile	Phe	Cys 165	Leu	His	Gly	Gly	Leu 170	Ser	Pro	Ser	Ile	Asp 175	Thr
Leu	Asp	His	Ile 180	Arg	Ala	Leu	Asp	Arg 185	Leu	Gln	Glu	Val	Pro 190	His	Glu
Gly	Pro	Met 195	Cys	Asp	Leu	Leu	Trp 200	Ser	Asp	Pro	Asp	Asp 205	Arg	Gly	Gly
Trp	Gly 210	Ile	Ser	Pro	Arg	Gly 215	Ala	Gly	Туг	Thr	Phe 220	Gly	Gln	Asp	Ile
Ser 225	Glu	Thr	Phe	Asn	His 230	Ala	Asn	Gly	Leu	Thr 235	Leu	Val	Ser	Arg	Ala 240
His	Gln	Leu	Val	Met 245	Glu	Gly	Tyr	Asn	Trp 250	Cys	His	Asp	Arg	Asn 255	Val

Val Thr Ile Phe Ser Ala Pro Asn Tyr Cys Tyr Arg Cys Gly Asn Gln

170/172

270

260 265

Ala Ala Ile Met Glu Leu Asp Asp Thr Leu Lys Tyr Ser Phe Leu Gln 275 280 285

Phe Asp Pro Ala Pro Arg Gly Glu Pro His Val Thr Arg Arg Thr 290 295 300

Pro Asp Tyr Phe Leu

305

<210> 40

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 40

tacggaagtg ttacttctgc

171/172

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 41

tgtgggaggt tttttctcta

20

<210> 42

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 42

gttttcccag tcacgac

172/172

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 43

caggaaacag ctatgac

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		l	PCT/JP	,00,02001
Int.	C12N5/10, C07K16/40, C12Q1	/68, C12Q1/42	, C12Q1/48	/19, C12N1/21,
	International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification an	d IPC	
	S SEARCHED ocumentation searched (classification system followed)	hu alassification rumb	ala)	
Int.	C1 ² C12N15/12, C12N9/12, C12N C12N5/10, C07K16/40, C12Q1	N9/16, C12N1 /68, C12Q1/42	/15, C12N1, , C12Q1/48	
	ion searched other than minimum documentation to the			
BIOS	ata base consulted during the international search (nam. IIS (DIALOG), WPI (DIALOG), JICST FI) ISProt/PIR/GeneSeq, GenBank/EMBL/1	LE (JOIS),	ere practicable, sear	ch terms used)
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap			Relevant to claim No.
Y	STEVEN K.HANKS, et al., "The ConservedFeatures and Deduced Ph Domains", SCIENCE (1988), Vol.2	ylogeny of the	se Family: Catalytic	1-9
Y	W. Biekle, et al., "Characteriz testis-specific serine/threonin Vol.139, No.2, pp.235-239	ation of a no e kinase", GE	vel murine NE (1994),	1-9
¥	Yoshiyuki Kaneko, et al., "IDE TYROSINEPHOSPHATASES EXPRESSED CELLS", BIOCHEMICAL AND BIOPHYS COMMUNICATIONS (1993), Vol.197,	IN MURINE BICAL RESEARCH	MALE GERM	1-9
P,X	WO, 99/53036, A2 (SUGEN, INC.), 21 October, 1999 (21.10.99), Full text; especially sequence & AU, 3642499, A			1-9
P,X	WO, 99/58558, A2 (INCYTE PHARM) 18 November, 1999 (18.11.99), Full text; especially sequence & AU, 9940770, A		c.),	1-9
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fam	•	
"A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum	Lestepories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubt no priority claim(a) or which is caushish the publication date of nonher citation or other reason (as specified) ent referring to an ord disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later a priority date claimed	priority date and understand the p document of par considered nove step when the document of par considered to in combined with combination bei	rinciple or theory unde ticular relevance; the c l or cannot be consider cument is taken alone ticular relevance; the c	e application but cited to critying the invention laimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such skilled in the art
Date of the	actual completion of the international search October, 2000 (24.10.00)	Date of mailing of the 31 October	e international sear- er, 2000 (31	

Authorized officer
Telephone No.

Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office

Facsimile No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP00/05061

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim N
ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Yasushi Izumi, et al., "An Akpjacal PKC Directly Associates and Colocalizes at the Epithelial Tight Junction with ASIP, a Mammalian Homologue of Caenorhabdits elegans Polarity Protein PAR-3", The Journal of Cell Biology (1998), Vol.143, No.1, pp.95-106	Relevant to claim N

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

31.10.00

4B 2936

特許庁審査官(権限のある職員)

引地 進

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

Int. Cl' Cl2	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) N15/12, C12N9/12, C12N9/16, C12N1/15, C12N Q1/42, C12Q1/48	N1/19, Cl2N1/21, Cl2N5/10, CO7K16/40,	C12Q1/68,
	行った分野		
Int. Cl' C12	最小限資料(国際特許分類(IPC)) N15/12, C12N9/12, C12N9/16, C12N1/15, C12N Q1/42, C12Q1/48	NL/19, C12N1/21, C12N5/10, C07K16/40,	C12Q1/68,
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
D 1 O 3 1 :	用した電子データベース(データベースの名称 S (DIALOG), WPI (DIALOG) Prot/PIR/GeneSeq, GenB	IICSTTT (N. (IOIS)	Seq
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する		関連する 請求の範囲の番号
Y	STEVEN K. HANKS, et al., The Prot Features and Deduced Phylogeny o SCIENCE (1988), Vol. 241, p. 42-52	f the Catalytic Domains"	1-9
Y	W.Biekle, et al., "Characterizati specific serine/threonine kinase No. 2, p. 235-239	on of a novel murine testis— ", GENE (1994), Vol.139,	1-9
X C欄の締き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	
* 引用 文献 関 「A」 対 で の 数 で が で が で が で の 数 で で の 数 で で の 数 で で に し い な で で で で で で で で で で で で で で で で で で		の目の後に公表された文献 「T」国際出頭日又は徳先日後に公表さればなく、3 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当 の常規性又は進歩性がないと考え 「J」特に関連のある文献であって、当 上の文献との、当業者にとっても よって進歩性がないと考えられる 「4」同一ペケントファミリー文献	された文献であって を明の原理又は理論 当該文献のみで発明 とられるもの は該文献と他の1以 る別である組合せに
国際調査を完了	した日	国際調査報告の発送日	

10以間が3分次ので元 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調査機関の名称及びあて先

24. 10. 00

126	際調	18	SP.	10

国際出願番号 PCT/JP00/05061

こ(続き) 川用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y	Yoshiyuki Kaneko, et al., "IDENTIFICATION OF PROTEIN TYROSINE PHOSPHATASES EXPRESSED IN MURINE MALE GERM CELLS", BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS (1993), Vol. 197, No. 2, p. 625-631	1-9
Р, Х	WO, 99/53036, A2 (SUGEN, INC.) 21.10月.1999 (21.10.99) 全文、特に配列番号98 & AU, 3642499, A	1-9
P, X	WO, 99/58558, A2 (INCYTE PHARMACEUTICAL, INC.) 18.11月.1999 (18.11.99) 全文、特に配列番号1,14 & AU, 9940770, A	1-9
A	Yasushi Izumi, et al., "An Atypical PKC Directly Associates and Colocalizes at the Epithelial Tight Junction with ASIP, a Mammalian Homologue of <i>Caenorhabdits elegans</i> Polarity Protein PAR-3". The Journal of Cell Biology (1998), Vol.143, No.1, p.95-106	1-9
	·	
	,	